(19)日本国特許庁(Jで)

(12) 公表特許公報(A)

(II)特許出願公表番号 特表2002-522872 (P2002-522872A)

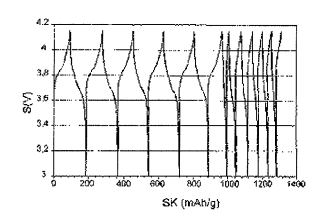
(43)公表日 平成14年7月23日(2002.7.23)

(51) Int.Cl. ³	徽別鈕号	P I 5-71	
H01M 4/62		H01M 4/62	Z 4J002
COSF 20/10		C 0 8 F 20/10	4J100
C 0 8 L 33/04		C 0 8 L 33/04	5H021
101/00		101/00	5H029
101/02		101/02	5H050
	審查語歌	未請求 予備審查請求 有	(全 83 頁) 最終更に続く
(21) 出願選号	特願2000-563699(P2000-563699)	(71)出願人 ビーエーエフ	エフ アクチェングゼルシャ
(86) (22)出顧日	平成11年8月6日(1999.8.6)	フト	
(85)翻訳文提出日	平成13年2月6日(2001.2.6)	ドイツ連努共和國,ルートヴィッヒスハー	
(86)国際出願番号	PCT/EP99/05702	フェン カールーボッシューストラーセ	
(87)国際公開番号	WO00/08068	38	
(87)國際公開日	平成12年2月17日(2000.2.17)	(72)発明者 メーヴァルト	·,
(31)優先権主張番号	198 35 615.3	ドイツ、D-	-76855、アンヴァイラー、マ
(32)優先日	平成10年8月6日(1998,8.6)	ルクヴァルトシュトラーセ、16	
(33)優先權主張回	ドイツ (DE)	(72)発明者 デター, ゲー	・ルハルト
		ドイツ、D-	67087、ルートヴィッヒスハ
		ーフェン、ウ	リングシュタイナー、シュトラ
			
		(74)代理人 奔理士 江服	感明
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 電気化学セルに適する組成物

(57)【要約】

(a) 國体 I a、または電気化学セルのカソード材料として作用する化合物 I b、または電気化学セルのアノード材料として作用する化合物 I c、または固体 I a と化合物 I b または化合物 I c との混合物である。一次秘径 5 nm~100μmの、0~1質量%未満のビグメント())、および(b)([[a)鏡の未端および/または側方位優に、熟および/またはUV 服射により架網反応可能な反応基(RG)を含む、1~100質量%の重合体または共重合体(IIa)と、(IIb)反応基(RG)を全く含まない、0~99質量%の1種類以上の重合体または共重合体(IIb)と、を含む、99質量%を超過し、100質量%までの高分子材料(II)を含む組成物。



【特許請求の範囲】

【請求項1】(a) 固体 I a、または電気化学セルのカソード材料として作用する化合物 I b、または電気化学セルのアノード材料として作用する化合物 I c、または固体 I a と化合物 I b または化合物 I c との混合物である、一次粒径 5 nm~100 μmの、0~1質量%未満のピグメント(I)、および

(b) (IIa)鎖の末端および/または側方位置に、熱および/またはUV照射により架橋反応可能な反応基(RG)を含む、1~100質量%の重合体または共重合体(IIa)と、

(IIb) 反応基(RG) を全く含まない、0~99質量%の1種類以上の重合体または共重合体(IIb)と、

を含む、99質量%を超過し、100質量%までの高分子材料 (II) 、を含む 組成物。

【請求項2】 重合体IIaが、鎖の末端および/または側部位置に、高温 および/またはUV光の使用により三重項励起状態で水素を引き抜くことが可能 な少なくとも1個の反応基RGaを有し、更に鎖の末端および/または側部位置 に、RGaとは異なり、RGaと共反応性の少なくとも1個の反応基RGbとを 含み、全重合体分子が平均的に少なくとも1個の反応基RGaおよび1個の反応 基RGbを有する、請求項1に記載の組成物。

【請求項3】 重合体IIaがアクリラートまたはメタアクリラートの重合体または共重合体であり、ベンゾフェノン単位を有する反応基RGaと、ジヒドロジシクロペンタジエン単位を有する反応基RGbを含む、請求項1または2に記載の組成物。

【請求項4】 重合体 I I b が、塩化ビニル、アクリロニトリルおよびフッ化ビニリデンの重合体または共重合体、塩化ビニルと塩化ビニリデンの共重合体、塩化ビニルとアクリロニトリルの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとの併用、フッ化ビニリデンと、ヘキサフルオロプロピレンと、フッ化ビニル、テトラフルオロエチレンおよびトリフルオロエチレンから選択される化合物との三元共

リオレフィンおよびこれらの共重合体、ポリビエルピロリドン、および重合体 I a とは異なるポリアクリラートから選択される、請¹求項 1 ~ 3 のいずれかに記載の組成物。

【請求項5】 重合体IIaが、請求項3に記載の定義による重合体であり、重合体IIbがフッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンの共重合体である、請求項1~4のいずれかに記載の組成物。

【請求項6】 少なくとも1層の、化合物Ibまたは化合物Icを含有する 請求項1~5のいずれかに記載の組成物を含む第一の層と、少なくとも1層の、 固体Iaを含有し、化合物IcおよびIbを含有しない請求項1~5のいずれか に記載の第二の層を含む複合素子。

【請求項7】 請求項1~5のいずれかに記載の組成物または請求項6に記載の複合素子を、固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載バッテリー、静止装置用バッテリー、装置バッテリー、または電気装置用バッテリーを製造するために使用する方法。

【請求項8】 請求項1~5のいずれかに記載の組成物または請求項6に記載の複合素子を含む、固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載バッテリー、静止装置用バッテリー、装置バッテリー、または電気装置用バッテリー。

【請求項9】 請求項8に記載の固体電解質、セパレーターもしくは電極、またはこれらの2種類以上の組合わせを含む電気化学セル。

(4)

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、リチウムイオンを含む電解質を用いた電気化学セル用に特に適する 組成物、その、固体電解質、セパレーターおよび電極中での、または固体電解質 、セパレーターおよび電極中としての使用法、この種の組成物を含有する、固体 電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター(コンデンサー)、イオン伝導性フィルム、およびこれらの固体電解質、セパレーターおよび/または電極を含む電気化学セルに関する。

[0002]

電気化学において、特に再充電可能な電池(セル)が、例えば"Ullmann's Enc yclopedia of Industrial Chemistry" 第5版、第A3巻、VCH Verlagsgesellsc haft mbH、ワインハイム、1985、343-397ページに記載されているように、一般に公知である。

[0003]

これらの電池のうち、リチウム電池およびリチウムイオン電池は、その高いエネルギー貯蔵密度により、特に二次電池としては特別の地位を占めている。

[0004]

この種の電池はアノードに、特に、"Ullmann"について上述したように、リチウム化マンガン、コバルト、バナジウムまたはニッケル混合酸化物を含み、化学量論的に単純な場合には、LiMn₂O₄、LiCoO₂、LiV₂O₅またはLiNiO₂のように記載される。これらの混合酸化物は、リチウムイオンを例えばグラファイトなどのように格子に組み込むことが可能な化合物と可逆的に反応する。この反応ではリチウムイオンが結晶格子から外れることにより、マンガン、コバルトまたはニッケルイオンなどの金属イオンが結晶格子中で酸化される。この反応は、リチウムイオンを取り込む化合物、例えばアノード材料と、リチウム含有混合物酸化物、例えばカソード材料を、電解質を通し、リチウムイオンを混合酸化物からアノード材料に移行させることにより分離する(充電操作)。

リチウムイオンの可逆的貯蔵に適する化合物を、通常は、結合剤によりドレイン電極に固定する。

[0006]

電池の充電の間、外部電圧源を電子が流通し、リチウムカチオンが電極を通過してアノード材料に到達する。この電池を使用する間、リチウムカチオンが電解質中を流動するため、電子がアノード材料からカソード材料に稼動抵抗を通過して流動する。

[0007]

電気化学セルにおける短絡を回避するために、電気的に絶縁性であるが、リチウムカチオン透過性の層を二電極間に配置する。これは、いわゆる固体電解質であっても、慣用のセパレーターであってもよい。

[0008]

公知のように、固体電解質およびセパレーターは、解離可能なリチウムカチオン含有化合物が導入された、リチウムイオン伝導性を向上させるための担体材料を含み、更に、一般的には溶媒等の添加剤も含むものである。

[0009]

米国特許第5296318号、同第5429891号明細書は、例えばフッ化 ビニリデンとヘキサフルオロプロペンの共重合体を担体材料として用いることを 提案している。しかしながら、この種の高耐性の(共)重合体の使用には多数の 不都合な点が伴う。

[0010]

この種の重合体は高価であるのみならず、溶解も困難である。更に、この重合体のリチウムカチオン伝導性が比較的低いことにより、電池の抵抗が増大し、結果的には、通常LiPF。、LiAsF。、LiSbF。等のリチウムカチオン含有化合物と、エチレンカルボナートまたはプロピレンカルポナート等の有機溶媒から構成される電解質が、製造の時点で既に絶縁層に付加されていることとなる(米国特許第5296318号、同第5429891号明細書)。更にこの種の重合体は、例えば高割合の可塑剤、例えばフタル酸ジーnープチル、および、

、電解質層の凝集、および電極層相互の結合性を得、第二にリチウムカチオンの十分な伝導性と透過性を確実に得るために添加されるものである。可塑剤は、この電池が使用される前に、アノード、固体電解質、セパレーター層、およびカソード層から構成される積層体から抽出工程により定量的に除去されなければならず、これを工業規模で実施することは高価であり、極めて困難である。

[0011]

W097/37397は、

- a) 一次粒径 5 n m ~ 2 0 μ m の、1 ~ 9 5 質量%の固体 I I I、好ましくは 塩基性固体 I I I、および
- b) 以下の成分 b 1) および b 2) の重合により得られた、5~99質量%の 重合体組成物 I V、すなわち、
 - b1) 重合体組成物 IVに対して 5~100質量%の、
 - a) カルボン酸またはスルホン酸、またはこれらの誘導体、またはこれらの2種類以上のまたは混合物と反応可能な少なくとも1種類の化合物 VI、および、
 - b) 化合物 I V、または少なくとも1種類のフリーラジカル重合性官能基を有するカルボン酸またはスルホン酸 (VII)、またはこれらの誘導体またはこれら2種類以上の混合物の少なくとも1mol/mol、

の縮合生成物Vと、

b2) 重合体組成物 I Vに対して0~95質量%の、主鎖または側鎖にポリエーテルセグメントを含む、平均分子量(数平均)5000以上の他の化合物 V I I I と、

の重合により得られる、5~99質量%の重合体組成物IV(b)から構成される混合物IIaを含む混合物Iaであって、混合物Ia中の混合物IIaの質量割合が1~100質量%である、混合物Iaに関する。

[0012]

同文献に記載されている組成物は、特に電気化学セルにおいて用いられる場合 、例えば優れた耐短絡性、高い機械安定性、良好な加工性能等を既に有するが、 における光架橋工程を、不活性ガス条件下で行うことが、一般的に要求される。

[0013]

電気化学セルに用いられる更に改良された組成物、特に、不活性ガス条件を用 ず、良好に加工可能な組成物が、ドイツ特許出願公開第19819752号公報 に記載されている。すなわち、同公報は、

- (a) 固体 I a、または電気化学セルのカソード材料として作用する化合物 I b 、または電気化学セルのアノード材料として作用する化合物 I c 、または固体 I a と化合物 I b または化合物 I c との混合物である、一次粒径 I n I m I c との混合物である、一次粒径 I n I c I
- (b) (IIa) 鎖の末端および/または側方位置に、熱および/またはUV照射により架橋可能な反応基 (RG) を含む、 $1\sim100$ 質量%の重合体または共重合体 (IIa) と、

(IIb) 反応基(RG) を全く含まない、0~99質量%の1種類以上の重合体または共重合体(IIb)と、

を含む、1~99質量%の高分子材料(II)、 を含む組成物に関するものである。

[0014]

更に詳細な研究により、ここでの論議の対象である更に優れた組成物と、高度な多孔性メンプランが、ドイツ特許出願公開第19819752号公報に記載の組成物のピグメント割合を大幅に低減させた場合に得られることがわかった。

[0015]

従って、本発明は、

- (a) 固体 I a、または電気化学セルのカソード材料として作用する化合物 I b 、または電気化学セルのアノード材料として作用する化合物 I c 、または固体 I a と化合物 I b または化合物 I c との混合物である、一次粒径 I n I m I の I b または化合物 I c との混合物である、一次粒径 I n I n I n I d I m I d I c I m I d
- (b) (IIa) 鎖の末端および/または側方位置に、熱および/またはUV照射により架橋可能な反応基(RG)を含む、 $I\sim 100$ 質量%の重合体また

(IIb) 反応基(RG) を全く含まない、0~99質量%の1種類以上の重合体または共重合体(IIb)と、
を含む、99質量%を超過し、100質量%までの高分子材料(II)を含む、組成物に関する。

[0016]

新規組成物は、以下の驚くべき特性を有する。

[0017]

ピグメントが、低割合のピグメント (I) のみを含むか、もしくは全く含まないにもかかわらず、組成物は高活性を有し、機械的に安定である。この材料は、リチウムイオンバッテリーにおける使用に極めて適するイオン伝導性重合体電解質組成物として非常に好ましく用いられる。充填剤を全く含まないか、低割合のみ含む場合にも、リチウムイオンバッテリーに適する高度に多孔質のメンブランを得ることができる。

[0018]

ピグメント (I) を低割合で用いるか、またはこれを全く使用しない場合には、透明のフォイル、例えば固体電解質フォイルの製造が可能となる。これはエレクトロクロミック・ウインドウで、特に好ましく用いられるものである。

[0019]

キャストフォイルの製造における光架橋工程に、不活性条件が必要とされない。 。

[0 0 2 0]

本発明の組成物から得られたフォイルの機械特性は、重合体(IIa)の組成のみにより硬質/脆性から軟質/弾性まで制御可能である。

[0021]

重合体 (IIb) を用いることにより、得られたフォイルが熱可塑性となり、 更に助剤を添加することなく、および/または加圧下の室温で、活性電極上に直接積層できる。

[0022]

(9)

特性を有する。

[0023]

本発明の組成物の高分子材料は化学的に不活性であり、光や空気の不存在下に 貯蔵する必要がない。

[0024]

更に、本発明について詳細に説明する。

[0025]

ピグメントIの例は、周期表第I、II、IIIまたはIV主族または第IV 副族から選択される元素の、酸化物、混合酸化物、炭酸塩、ケイ酸塩、硫酸塩、 リン酸塩、アミド、イミド、窒化物および炭化物から選択される無機固体、好ま しくは無機塩基性固体、ボリエチレン、ボリプロピレン、ポリスチレン、ポリテ トラフルオロエチレン、フッ化ポリビニリデン、ポリアミド、ポリイミドから選 択される重合体、この種の重合体を含む固体分散体、ガラス粉、ガラスナノ粒子 、例えばMonosper (登録商標) (Merck社)、ガラスミクロ粒子、例えばSpherig las (登録商標) (Potters-Ballotini)、ナノホイスカー、およびこれら2種類 以上の混合物、から選択される固体Iaであり、これにより固体電解質および/ またはセパレーターとして使用可能な組成物が得られる。

[0026]

この具体例として、特に以下の物質を挙げる。酸化物、例えば二酸化シリコン、酸化アルミニウム、酸化マグネシウムまたは酸化チタン、混合酸化物、例えばシリコン、カルシウム、アルミニウム、マグネシウムまたはチタンの各元素の混合酸化物、ケイ酸塩、例えばはしご形ケイ酸塩、鏡状ケイ酸塩、シート状ケイ酸塩、枠形ケイ酸塩、例えばタルク、パイロフィライト、白雲母、金雲母、角セン石、ネソケイ酸塩、輝石、ソロケイ酸塩、ゼオライト、長石、ウォラストナイト、特に疎水化ウォラストナイト、雲母および層状ケイ酸塩、硫酸塩、例えばアルカリ金属およびアルカリ土類金属のケイ酸塩、炭酸塩、例えばアルカリ金属およびアルカリ土類金属の炭酸塩、例えば炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸パリウムまたは炭酸リチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、リン酸塩、例え

ポリプロピレン、ポリスチレン、ポリテトラフルオロエチレン、フッ化ポリビニリデン、ポリアミド、ポリイミドまたは他の熱可塑性プラスチック、熱硬化性プラスチック、ミクロゲル、架橋重合体粒子、例えばAgfaper1(登録商標)、固体分散体、特に上述の重合体を含むもの、およびこの様な固体の2種類以上の混合物。

[0027]

本発明で用いられる不活性固体 I a は、L i イオンを伝導する無機固体であってもよく、L i イオンを伝導する無機塩基性固体であるのが好ましい。

[0028]

この例としては、ホウ酸リチウム、例えばLiaBa0、i・xH20、Li 。(BO2) a、Li2 B4 O7・x H2 O、Li BO2 (これらのx は0~2 0の数値をとり得る)、アルミン酸リチウム、例えばLi₂ 〇・Al₂ ○。・H 2 ○、Li2 Al2 ○4 、LiAl○2 、アルミノケイ酸リチウム、例えばリチ ウム含有ゼオライト、長石、准長石、層状ケイ酸塩、イノケイ酸塩、および特に LiAISi。O。(リチア輝石)、LiAISi。O、。(petullite)、L iAlSiO』 (eucryptite) 、雲母、例えばK[Li,Al],[AlSi],Ozo(F-OH)z、K[Li,Al,Fe]。[AlSi]。Q。。(F-OH)。、リチウムゼオライト、特に繊維、シートまたは 管状のもの、特にLi_{2/2}O・Al₂O_{3・x}SiO_{2・v}H₂O(x は価数に相当し、x は 1. 8~約12、vは0~約8である)、炭化リチウム、例えばLiz♀またはLiz€、L i,N、酸化リチウムまたは混合酸化物、例えばLiA102、Li2MnO3、Li2O、Li2O2、L i,MnO。、Li,TiO。、Li,NH、Li,NH。、リン酸リチウム、例えばLi,PO。、LiPO。、LiA 『FPO』、LiA1(0H)PO』、LiFePO』、LiMnPO』、Li, CO』、はしご形、鎖状、シート状お よび枠形のケイ酸りチウム、例えばLiSiO。、LizSiO。およびLieSiz、硫酸リチウ ム、例えばLiz SO。、LiHSO。、LiKSO。、および化合物Ibとして挙げたLi化合物(固 体Iaとして使用される場合は伝導性プラックを使用しない)、および上記Liイ オン伝導固体の2種類以上の混合物が挙げられる。

[0029]

固体Taは疎水化固体であるのが好ましく、上述の種類の疎水固体であるのが更

[0030]

本発明では、塩基性固体が特に好ましく用いられる。本発明において、塩基性固体という用語は、pHが7以下の液体の水含有希釈剤と混合して混合物を得た場合、この混合物のpHが希釈剤のpHよりも大きい塩基性固体を意味するものである。

[0031]

この固体は、電解質として使用する液体に実質的に不溶であるのが好ましく、 バッテリー媒体中で電気化学的に不活性であることが有効である。

[0032]

更に、本登明は、ピグメント『が電気化学セルにおけるカソード材料として作 用する化合物Ibである組成物に関するものであり、この場合ピグメントIは、LiC $cO_2 \subset LiNiO_2 \subset LiNi_x CO_x \subset LiNi_x CO_x Al_x O_x (0 < x,y,z \le 1) \subset Li_x MnO_x (0 < x \le 1) \subset Li_x MnO_x MnO$ $i_x Mn_2 O_x (0 < x \le 2)$, $Li_x MnO_2 (0 < x \le 1)$, $Li_x MnO_3 (0 < x \le 1)$, $Li_x MnO_2 (0 < x \le 2)$) Li_xMn₂O₂ (0<x \leq 2) LiV₂O₄ (0<x \leq 2.5) Li_xV₂O₄ (0<x \leq 3.5) Li_xVO₅ $0_{1} (0 < x \le 2)$ Li, Ru $0_{2} (0 < x \le 1)$ Li, Fe, $0_{3} (0 < x \le 2)$ Li, Fe, $0_{2} (0 < x \le 2)$ $_{2}$ (0<x \leq 1), Li, FeS(0<x \leq 1), Li, FeS, (0<x \leq 1), Li, NbS, (0<x \leq 2.4), Li $x = x \le 3$, Lix =), Li_xVSe, $(0 < x \le 1)$, Li_xNiPSe, $(0 < x \le 1.5)$, Li_xFePSe, $(0 < x \le 1.5)$, LiNi $_{x}B_{1-x}0, (0 < x \le 1), LiNi_{x}Al_{1-x}0, (0 < x \le 1), LiNi_{x}Mg_{1-x}0, (0 < x < 1), L$ $Co_{2-x}VO_x = 1$, LiNi_xCo_xMn_xO_y (x+y+z=1), LiFeO₂, LiCrTiO₄, Li_xM₄L u、Zn、アルカリ主類金属)、LiCu、*** Cu, **** Mn(2-(x+y)) O((2>x+y≥0) 、LiCr TiO₄、LiGa_xMn_{2-x}O₄ (0.1≥x≥0) 、一般構造-[C(Sx)]_n-のポリ硫化炭素、V₂O₅ 、これら2種類以上の混合物、化合物Ibと固体Iaとの混合物、および成分Ⅰおよ びIIの総質量に対して0、1~20質量%の伝導性プラックを付加的に含む組 成物から選択される。これにより、特に、カソードとして使用される組成物が得

[0033]

更に、本発明は、ピグメント I が電気化学セルにおけるアノード材料として作用し、このピグメント I がリチウム、リチウム含有金属合金、微粒化されたカーボンブラック、天然および合成グラファイト、合成により黒鉛化された炭塵、炭素繊維、酸化チタン、酸化亜鉛、酸化錫、酸化モリブデン、酸化タングステン、炭酸チタン、炭酸モリブデン、炭酸亜鉛、Li_xM_y SiO₂ (1>x \geq 0.1>y \geq 0、z>0)、 Sn_z BPO₄、共役重合体、例えばボリピロール、ポリアニリン、ポリアセチレン、ポリフェニレン、リチウム金属化合物Li_xM_y 例えばM=Sn_x Bi_x Sb_x Zn_x CdまたはPbかつ5 \geq x \geq 0のもの、Li-Sn-Cd、CdO、PbO、これらの2種類以上の混合物、および化合物ICと固体Iaとの混合物が選択されて成る組成物、および成分 I および I I の総質量に対して20質量%以下の伝導性ブラックを含む組成物から選択される組成物に関し、特にアノードとして使用される組成物が得られるものである。

[0034]

特に適するピグメントは、電子顕微鏡で測定した一次粒径が $5 \text{ nm} \sim 20 \mu \text{ m}$ 、好ましくは $0.01 \sim 10 \mu \text{ m}$ 、特に $0.1 \sim 5 \mu \text{ m}$ のピグメントである。これらのピグメントの融点は、電気化学セルの通常の作用温度よりも高いことが好ましい。すなわち融点は120 to を超過する温度、特に150 to を超過する温度であることが非常に好ましいことが証明されている。

[0035]

本発明におけるピグメントは、外形が対称、つまり高さ:幅:長さの寸法比 (アスペクト比)が約1であり、ビーズ、粒体状、略円形構造を有してもよく、または所望の多面体、例えば立方体、四面体、六面体、八面体、もしくはバイビラミッド体、または歪んだ若しくは非対称の、すなわち高さ:幅:長さの寸法比 (アスペクト比)が1に等しくなく、例えば針状、非対称四面体、非対称バイビラミッド体、非対称六面体または八面体、血小板、円盤または繊維状構造を有してもよい。固体が非対称の粒子状である場合には、一次粒径に関する上述の上限は、それぞれ最も短い軸についてのものである。

本発明の組成物は、0~1質量%未満、好ましくは0~0.5質量%、更に好ましくは0質量%のピグメントI、および99質量%を超過し100質量%まで、好ましくは99.5~100質量%、更に好ましくは100質量%の高分子材料IIを含む。

[0037]

上記高分子材料IIは、熱および/またはUV光の存在下に架橋反応が可能な、鎖の末端および/または内部位置に反応基(RG)を含む少なくとも1種類の 重合体(IIa)を1~100質量%、および反応基(RG)全く含まない、少なくとも1種類の重合体または共重合体(IIb)を0~99質量%含む。

[0038]

重合体IIaは、原則的に、熱および/または高エネルギー放射、好ましくは UV線の存在下に架橋可能であり、反応基(RG)、好ましくは反応基RGa、 またはRGb、またはRGaおよびRGbを鎖上の末端または側部位置に有し、 これにより重合体が熱および/または光放射による活性化で重合する、いかなる 重合体であってもよい。

[0039]

重合体IIaは、少なくとも1個の第一の反応基RGaと、RGaとは異なり、RGaと共反応性の少なくとも1個の反応基RGbとを含み、いずれの反応基も鎖の末端および/または側部位置に存在し、全重合体分子が平均的に少なくとも1個のRGaおよび1個のRGbを有する、重合体であることが更に好ましい。

[0040]

更に、重合体IIaは、RGaのみを有するものと、この他の、RGbのみを 有するものから成る、複数の重合体の混合物から構成されてもよい。

[0041]

重合体IIaは、更にRGaを含む重合体およびこの他のRGbのみを含む重合体の複数の混合物と、RGaおよびRGbの双方を含む他の重合体の混合物と、から構成されていもよい。

一般に、重合体IIaは、一定の重合体の類、好ましくはポリアクリラートの類から構成されるが、多くの種類の重合体のブレンドであってもよい。

[0043]

重合体IIaはポリマー物質、オリゴマー物質、およびポリマーおよびオリゴマー物質の混合物を含む。

[0044]

重合体 I I a のオリゴマーおよび/またはポリマーの基本構造は、例えば一C - C - 結合 (二重結合および/または三重結合を含んでもよい)、およびエーテル、エステル、ウレタン、アミド、イミド、イミダゾール、ケトン、硫化物、スルホン、アセタール、尿素、炭酸塩およびシロキサン結合により構成される公知の重合体を含むものである。

[0045]

このようなオリゴマーまたはポリマーの基本構造は更に、線状、分岐状、環状 、樹状構造であってもよい。

[0046]

本発明で使用される重合体IIaは、重合体の累積(build-up)を起こす基の他に、RGaおよび/またはRGbを含む単量体単位の、重合、重付加、重縮合により得られるものであり、重合体製造の早期に官能基を有する重合体IIaが生成する。

[0047]

更に本発明の重合体IIaは、官能基を有する重合体と、RGaおよび/またはRGbおよびオリゴマーまたはポリマー基本構造の官能基と反応可能な少なくとも1種類の他の基を有する化合物との重合類似反応によっても得られる。

[0048]

また、重合体製造中の初期に官能基RGaおよび/またはRGbを導入し、更に重合類似官能化により完成した重合体に他のRGを導入してもよい。

[0049]

RGa基は、高エネルギー放射、好ましくはUV光の使用により、三重項励起

Norrish II型の光開始剤)。この様な構造は、光化学の分野の当業者に公知であ る。この種の構造を有する、対応のアクリラート(誘導体)化合物も更に記載さ れてる。これらの化合物についての更なる詳細は米国特許第5558911号明 細書に記載されている。同明細書はこの点についての参考文献として本明細書に 組み込まれているものとする。この種のRGa構造を有する、他のモノマー、オ リゴマー、ポリマーも、本発明において使用可能であることは言うまでもない。

[0050]

[化1]

(16)

特表2002-522872

$$H_{0} \longrightarrow G$$

$$GH_{1} \longrightarrow G$$

$$GH_{2} \longrightarrow G$$

$$GH_{3} \longrightarrow G$$

$$GH_{$$

[化2]

(17)

(上記式中、R $^{\circ}$ は - C + G + C + C + G + C +

[0051]

[123]

(上記式中、R $^{\circ}$ はーC $_{n}$ C $_{2}$ $_{n+1}$ ($n=1\sim3$) またはーC $_{6}$ H $_{5}$ 、 R $^{\circ}$ は

[化4]

$$--0-, -\stackrel{Q}{-}0-, -\stackrel{R^{10}}{N}- \text{ZI} + -\stackrel{\oplus}{N}(R^{11})_2--$$

 $R^{\,1-9}$ 4d – $H_{\,\times}$ – $C_{\,n}$ – $C_{\,n-1}$, $~(n=1\sim8)$, ${\rm sh}\,{\rm LOFR}^{\,1-1}$ 4d – $C_{\,n}$ – $C_{\,2-n}$

(18)

特表2002-522872

[0052] [作5]

[化7]

(35)

$$CH_2 = CH_2 - NH - CH_2 - NH - C - CH = CH_2$$
(37)

(上記式中、 $R^1 = H$ または CH_3 である。)

[0053]

この様なRGaアクリラートを併用することにより、例えばRGaにより本発 明の方法で官能化されたアクリラート共重合体を、他のアクリラートとの共重合 により非常に簡単に得ることが可能とされる。

[0054]

更に、例えばアミノ基を含み、RGa基を含まない塩基性重合体は、このよう

[0055]

RGaはベンゾフェノン基であるのが好ましい。ベンゾフェノン基がスペーサ基を介して宣合体主鎖に結合して得られているベンゾフェノン誘導体を用いることにより、ポリアクリラートにおいて特に高いUV反応性が得られる。特に好ましいポリアクリラートは、上記式(24)~(26)および式(34)で示されるアクリラートの共重合により得られる。更に、RGaを重合体に導入する、安価かつ好ましい方法は、ヒドロキシベンゾフェノン、好ましくは4ーヒドロキシベンゾフェノンと、宣合体のエポキシド基との反応、好ましくは4ーヒドロキシベンゾフェノンと、グリシジル(メタ)アクリラート成分を含むポリアクリラートとの付加反応である。更に好ましい方法は、1モルのジイソシアナートと1モルの4ーヒドロキシベンゾフェノンの付加物と、遊離ヒドロキシル基を含む重合体との反応である。

[0056]

RGaをポリエステルに導入する好ましい方法は、重縮合におけるベンゾフェノンカルボン酸または無水ベンゾフェノンカルポン酸の併用、またはヒドロキシル基、エポキシド基、イソシアナート基および/またはアミノ基を含む重合体の、ベンゾフェノンカルボン酸または無水ベンゾフェノンカルポン酸によるエステル化反応である。

[0057]

RGb基は、励起状態のNorrish II光開始剤基と相互作用可能な基である。当業者に公知のこの種の相互作用は、Norrish II構造への水素転移であり、これによりH供与体の場合と、H引き抜きNorrish IIの場合の双方において、フリーラジカルが生成する。重合体の直接の架橋が、フリーラジカルの組合わせにより可能である。更に、例えば光重合性官能基RGb、例えばマレイン酸エステル、フマラル酸エステル、(メタ)アクリラート、アリル、エポキシド、アルケニル、シクロアルケニル、ビニルエーテル、ビニルエステル、ビニルアリールおよび桂皮酸エステル基のフリーラジカル関始重合を、光化学的に生成したフリーラジカルにより開始することも可能である。

H供与体としてRGaと相互作用するRGb、すなわち二重結合を含まない系が好ましい。この系は、全体の組成における他の構成成分に対して不飽和UV系よりも低い反応性を有するために、系の干渉反応性が低いことを本質的利点とする。しかしながら、この場合には、不飽和物質の併用(操作の最適化の作業)を除外することはできない。H供与体基は、光化学における当業者に公知である。これらは、原則的に結合エネルギーの低い水素を含む基、特に397KJ/モル未満の結合エネルギーを有する水素原子を含む基である。

[0059]

結合エネルギーに関するデータが、例えばMorrison, Robert Tohrmon, Organic Chemistry, 表: Homolytic Bond Dissociation Energies、表紙内側、in Library of Congress Cataloging—in—Publication Data ISBNO—08453—2, 1977, Allyn and Bacon, Inc., A Division of Simon & Schuster, Newton, Massachus etts, USAに記載されている。

[0060]

具体例は、アミン、フルフリル、テトラヒドロフルフリル、イソボルニルおよびイソアルキル化合物、および以下の構造の基を含む化合物である。

[0061]

[化8]

[0062]

これらの式は説明のために用いるものであり、これらに限定されるものではない。

[0063]

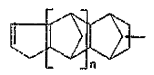
好ましい例として、簡単に引き抜き可能なH原子が、二重結合に対するαー位のH原子である基を挙げることができる(アリル性H原子)。RGbは以下の基であるのが特に好ましい。

[0064]

[129]

(25)

特表2002-522872



RGb1

n = 0 - 10

[0065]

この様な構造を導入する方法は、例えば (オリゴ) ジヒドロジシクロペンタジ エノールのエステルを併用することである。

[0066]

[12 1 0]

RGb2

n = 1 - 10

[0067]

(オリゴ)ジヒドロジシクロペンタジエノールのマレイン酸/フマル酸モノエステルは、工業的にマレイン酸とDCPDから容易に得られる。

[0068]

これらのモノエステルは、無水マレイン酸(MA)、水およびジシクロペンタジエン(DCPD)によるスムーズな反応で、またはDCPDのMAとの直接の付加反応により得られる。更に、DCPDを他の酸および/またはアジピン酸ポリエステルに直接付加することも可能である。しかしながら、この様な反応は、通常、進行が困難であり、BF。エーテラート等の触媒が必要とされる。

[0069]

【化11】

RGb3

n = 1 - 10

[0070]

更に、DCPDとMAとの反応で、以下の式に示されるような副反応が小程度で起こりえることが、米国特許第252682号明細書等から公知である。この様な副生成物も、一般式RGb1の構造を導入する役割を果たす。

[0071]

[ft 1 2]

[0072]

更に、ジヒドロジシクロペンタジエノールおよびアクリル酸ジヒドロジシクロペンタジエノールは市販されており、特に好ましいRGb構造の導入に適している。

[0073]

【化13】

RGb4

RGb5

一般式RGb1で示される基を導入するためのヒドロキシル官能性化合物は、 ジヒドロジシクロペンタジエニルアルコール、および好ましくはDCPDとグリ コールとの、酸触媒を用いて以下の式により得られる安価な付加物である。

[0075]

(化14]

RGb 6

[0076]

RGbとして重要なものとして、通常、CPDのマレイン酸基への付加等により得られるエンドメチレンテトラヒドロフタル酸構造も挙げられる。

[0077]

【化15】

[0078]

CPDを不飽和ポリエステルの二重結合に付加することによりエンドメチレン テトラヒドロフタル酸構造を導入することが、特に重要である。

[0079]

【化16】

(28)

特表2002-522872

[0880]

ドイツ特許出願公開第15700273号公報またはドイツ特許出願公開第17200323号公報に開示されているように、エンドメチレンテトラヒドロフタル酸およびテトラヒドロフタル酸構造を、これらの酸とヒドロキシルアルキルアミンとのイミドにより導入する方法も重要である。

[0081]

重合体 I I a のオリゴマーおよび/またはポリマー基本構造は、例えば-C-C-結合 (二重結合および/または三重結合を含んでもよい)、およびエーテル、エステル、ウレタン、アミド、イミド、イミダゾール、ケトン、硫化物、スルホン、アセタール、尿素、炭酸塩およびシロキサン結合により構成され、詳細に上述した定義による官能化のなされた公知の宣合体を含むものである。

[0082]

ポリエステル、ポリエーテル、ポリウレタンが好ましく、ポリアクリラートが 特に好ましい。

[0083]

本発明において、ポリエステルは飽和または不飽和のポリエステル樹脂を意味 する。

[0084]

ポリエステル樹脂を構成するためには、2個以上のカルポキシル基を含む公知 カルポン酸、および/またはこれらの無水物、および/またはこれらのエステル と、2個以上の〇H基を含むヒドロキシル化合物が好適に使用される。得られる 重縮合物の分子量を調整する等の目的で、単官能性化合物を添加使用してもよい

[0085]

0

マレイン酸、無水マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、シトラコン酸、飽和脂肪族カルボン酸またはその無水物、例えばコハク酸、アジピン酸、スペリン酸、セパシン酸、アゼライン酸、天然の脂肪酸および重合した天然脂肪酸、例えばリノレイン酸、ダイマー状およびポリマー状アマニ油脂肪酸、ヒマシ油、ヒマシ油脂肪酸、飽和脂環式カルボン酸およびその無水物、例えばテトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、エンドメチレンテトラヒドロフタル酸、ノルポルネンジカルポン酸、芳香族カルボン酸およびその無水物、例えば異性体形状のフタル酸、およびトリーおよびテトラカルボン酸およびこれらの無水物、例えばトリメリト酸、ピロメリト酸、アリルアルコールにより部分的にエステル化されているポリカルボン酸、例えばトリメリト酸モノアリル、ピロメリト酸ジアリルである。ペンゾフェノンカルボン酸は、これらの共量合体により、UV光により励起可能な構造が組み込まれるため、特に重要である。

[0086]

適するヒドロキシル成分の例は、任意にアルコキシル化された、少なくとも二価の脂肪族および/または脂環式アルコール、例えばエチレングリコール、プロビレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロビレングリコール、プタンジオールオリゴマー、ヘキサンジオール、トリメチロールプロバン、ペンタエリスリトール、ネオペンチルグリコール、シクロヘキサンジメタノール、ビスフェノールA、水素化ビスフェノールA、〇H-多官能性重合体、例えばヒドロキシル変性ポリブタジエンまたはヒドロキシル基含有ポリウレタンプレポリマー、グリセロール、飽和および不飽和脂肪酸のモノーおよびジグリセリド、特にアマニ油またはヒマワリ油のモノグリセリドである。また、不飽和アルコール、例えばアリルアルコールにより(部分的に)エステル化されている多官能性ヒドロキシル化合物、例えばトリメチロールエタンモノアリルエーテル、トリメチロールエタンジアリルエーテル、トリメチロールプロバンモノアリルエーテル、トリメチロールプロバンジアリルエーテル、ペンタエリスリトールジアリルエーテル、ペンタエリスリトールも当している。

単官能性物質を分子量の調整のために用いる場合は、この単官能性物質を、単官能性アルコール、例えばエタノール、プロパノール、ブタノール、ヘキサノール、デカノール、イソデカノール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコールまたはアリルアルコールとするのが好ましい。本発明において、ポリエステルという用語は、アミノ化合物を併用することにより得られる、エステル基の他にアミドおよび/またはイミド基を含む重縮合体も含む。このように変性されたポリエステルが、例えばドイツ特許出顧公開第15700273号公報およびドイツ特許出顧公開第172003273号公報およびドイツ特許出顧公開第172003273号公報に記載されているように、エンドメチレンテトラヒドロフタル酸およびテトラヒドロフタル酸構造がこれらの酸とヒドロキシルアミンのイミドにより導入される場合、RGbは本発明の場合と一致する。

[0088]

DCPDは、使用される不飽和ポリエステルの二重結合上に付加されてもよく、これにより本発明においてRGbを代表するエンドメチレンテトラヒドロフタル酸構造の組み込みが可能とされる。このエンドメチレンテトラヒドロフタル酸構造は、例えば一般式3の物質により導入された場合、ポリエステルの鎮中の二重結合および/または末端の二重結合上に存在可能となる。本発明において、不飽和ジカルボン酸およびまたは不飽和ジオールの二重結合は、鎖中のRGbである。RGの導入は、官能基を有するポリエステルとの共縮合および/または重合類似反応により行われる。共縮合の例は、トリメチロールプロパンジアリルおよびモノアリルエーテル、ペンタエリスリトールジアリルおよびモノアリルエーテル、ペンタエリスリトールジアリルおよびモノアリルエーテル、2ープテンー1、4ージオール、アルコキシル化2ープテンー1、4ージオール、アリルアルコールおよび式3、4、5、7および8の化合物の併用である

[0089]

RGaは、ベンゾフェノンカルボン酸またはこれらの無水物の共縮合により好ましく導入される。ヒドロキシベンゾフェノンと、過剰量の、ジイソシアナート含有ヒドロキシル官能性ポリエステルとを用いた反応の生成物を、更に付加反応

[0090]

このように、RGbをヒドロキシ官能性重合体に導入することも可能である。このため、反応性の異なる複数のイソシアナート基を含むジイソシアナート、例えばイソホロンジイソシアナートまたは1,4ートリレンジイソシアナートを、まず半当量のヒドロキシアクリラート、ヒドロキシビニルエーテル、ヒドロキシアリルエステル、ヒドロキシアリルエーテル、式AGb4およびAGb6のヒドロキシーDCPD化合物と反応させるのが好ましく、次いでこの反応生成物を比ヒドロキシ官能性ポリエステルと反応させる。この反応では、異なる種類のヒドロキシに能性物質を同時に使用してもよい。

[0091]

本発明においてRGで官能化されたポリ(メタ) アクリラート樹脂は、本発明 の他の重要な重合体の群を構成し、アクリラートと、必要に応じて他の共重合可 能な化合物との共重合により得られる。

[0 0 9 2]

しかしながら、本発明によるポリ (メタ) アクリラート樹脂は、溶媒中で製造 してもよい。ポリ (メタ)アクリラートの更に好ましい製造法は、機拌型反応器に おける、溶媒を含まない、フリーラジカル塊状重合であり、必要に応じて加圧下 に、または生成する重合体の融点を超過する温度の連続反応器中で行われる。

[0093]

ボリ (メタ) アクリラート樹脂を構成するための適する成分は、例えばアクリル酸およびメタクリル酸と、炭素原子数1~40の脂肪族、脂環式、アリール脂肪族および芳香族アルコールとのエステル、例えばメチル(メタ)アクリラート、エチル (メタ) アクリラート、プロピル (メタ) アクリラート、イソプロピル (メタ) アクリラート、nープチル (メタ) アクリラート、イソプチル (メタ) アクリラート、tertープチル (メタ) アクリラート、アミル (メタ) アクリラート、イソアミル (メタ) アクリラート、ヘキシル (メタ) アクリラート、ウンデシル (メタ) アクリラート、デジル (メタ) アクリラート、ウンデシル (メタ) アクリラート、ドデシル (メタ) アクリラート、トリデシル (メタ)

メタ) アクリラート、ベンジル (メタ) アクリラート、テトラヒドロフルフリル (メタ) アクリラート、フルフリル (メタ) アクリラートおよび3ーフェニルア クリル酸エステルおよびその種々の異性体形、例えば桂皮酸メチル、桂皮酸エチル、桂皮酸ブチル、桂皮酸ベンジル、桂皮酸フルフリル、アクリルアミド、メタア クリルアミド、メチロールアクリルアミド、メチロールメタアクリルアミド、アクリルアミド、メチロールアクリルアミド、アクリルアミド、メチロールアクリルアミド、アクリル酸、3ーフェニルアクリル酸、ヒドロキシアルキル (メタ) アクリラート、例えばエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ブチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ベキサンジオールモノ (メタ) アクリラート、グリコールエーテル (メタ) アクリラート、例えばメトキシエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ブトキシエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ブトキシエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ブトキシエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、ブトキシエチルグリコールモノ (メタ) アクリラート、グリシジルアクリラート、グリシジルアクリラート、グリシジルアクリラート、アミノ (メタ) アクリラート、例えば2ーアミノエチル (メタ) アクリラート、アミノ (メタ) アクリラート、例えば2ーアミノエチル (メタ) アクリラートである。

[0094]

適する他の成分は、フリーラジカル共重合性モノマー、例えばスチレン、1-メチルスチレン、4-tert-ブチルスチレン、2-クロロスチレン、炭素原子数2~20の脂肪酸のビニルエステル、例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、炭素原子数2~20のアルカノールのビニルエーテル、例えばビニルイソブチルエーテル、塩化ビニル、塩化ビニリデン、ビニルアルキルケトン、ジエン、例えばブタジエンおよびイソプレン、およびマレイン酸およびクロトン酸の各エステルである。他の適するモノマーは環式ビニル化合物、例えばビニルピリジン、2-メチルー1-ビニルイミダゾール、1-ビニルイミダゾール、5-ビニルピロリドンおよびN-ビニルピロリドンである。アリル性不飽和モノマー、例えばアリルアルコール、アリルアルキルエステル、フタル酸モノアルキルおよびフタル酸アリルも使用可能である。アクロレインおよびメタアクロレインおよび宣合性イソシアナートも好適である。

RGの導入は、ポリアクリラートの製造の間の共量合により、または後の重合類似反応により行われる。RGb基を含む易量合性化合物は、例えばジヒドロジシクロペンタジエニル(メタ)アクリラート、ジヒドロジシクロペンタジエニルエクアクリラート、および桂皮酸ジヒドロジシクロペンタジエニルである。 章合類似官能化の行われる位置に他の官能基を含む易反応性化合物は、例えば共量合可能なエポキシド化合物、例えばグリシジル(メタ)アクリラートまたはヒドロキシ(メタ)アクリラートである。このように組み込まれるヒドロキシルおよび/またはエポキシド基は、重合体の重合類似官能化反応に用いられるアンカー基である。エポキシド基は、例えば(メタ)アクリル酸(RGb)との反応によるアクリル性二重結合の導入および/またはアミノビニルエーテル化合物、例えばジエタノールアミンジビニルエーテルとの反応によるビニルエーテル基(RGb)の導入用、またはヒドロキシーおよび/またはアミノベンゾフェノンの反応によるベンゾフェノン基(RGa)の導入用に使用されるのが好ましい。

[0096]

本発明において、RGにより官能化されたポリウレタンは、本発明による他の 重要な重合体の群を構成し、多官能性、通常は二官能性のイソシアナートとポリ ヒドロキシルおよび/またはポリアミノ化合物から、当業者に公知の方法で得ら れる。この場合も、RGaおよび/またはRGbをポリウレタンの形成中に直接 導入しても、或いは官能性ポリウレタン形成後に導入してもよい。ここで用いら れる化学反応体は上述の重合体と実質的に同一である。RGaは、官能性ペンゾ フェノン化合物とRGbとの併用により、式RGb4とRGb6で示されるヒド ロキシーDCPD化合物により導入されるのが好ましい。

[0097]

使用可能な出発材料としてのポリウレタンの構造についての更なる詳細は、重合体IIbとして使用可能なポリウレタンについての記載として示したとおりである。

[0098]

本発明の重合体IIaは、一般に公知法則により製造され、分子量調整用ない

望のガラス転移温度を設定すること等、所望の分子量を得ることに関する、重合体をとり扱う当業者に公知である。

[0099]

RGaを、本発明で使用される重合体IIa、特に上述のようなエポキシドー および/またはヒドロキシル官能化ポリエステル、ポリウレタンまたはポリアク リラートに導入するにあたり、特に適する化合物を以下に挙げる。

[0100]

2-.3-および4-ヒドロキシベンプフェノン、2-ヒドロキシー5-メチ ルヒドロキシベンプフェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシベンプフェノン、 2ーヒドロキシー4ーオクチルオキシベンゾフェノン、2ーヒドロキシー4ード デシルオキシベンブフェノン、2-ヒドロキシ-5-クロロヒドロキシベンプフ ェノン、2-ヒドロキシー4-メトキシー4'ーメチルベンプフェノン、2-ヒ ドロキシー4ーメトキシー4'ークロロベンプフェノン、4ーヒドロキシー3ー メチルベンゾフェノン、4ーヒドロキシー4′ーメトキシベンゾフェノン、4ー ヒドロキシー4'ークロロベンプフェノン、4ーヒドロキシー4'ーフルオロベ ンゾフェノン、4-ヒドロキシー4′ーシアノベンゾフェノン、4-ヒドロキシ -2', 4', -ジメトキシベンゾフェノン、2, 2', 4, 4', -および2, 4 ージヒドロキシベンプフェノン、4-tert-ブチルー2、4-ジヒドロキシ ベンゾフェノン、2.2'ージヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン、2, 2'ージヒドロキシー4ーオクトキシベンゾフェノン、2.2'ージヒドロキシ -4, 4' -ジメトキシベンプフェノン、2, 4, 4' -、2, 3, 4 -および . 4、4'ーおよび2、3'、4、4'ーテトラヒドロキシベンゾフェノン、2 -、3-および4-アミノベンゾフェノン、2-アミノー4-メチルベンゾフェ ノン、2-アミノー6-メチルベンゾフェノン、2-アミノー4′ーメチルベン プフェノン、2ーアミノー4'ークロロー5ーフルオロベンプフェノン、2ーア ミノー5ークロロベンプフェノン、2ーアミノー5ープロモベンプフェノン、2 ーアミノー5ーメチルベンゾフェノン、2ーアミノーNーエチルベンゾフェノン

ンプフェノン、4ーアミノー4'ーメトキシベンプフェノン、3,4ー、4,4 'ーおよび3、3'ージアミノベンゾフェノン、4.4'ービス(メチルアミノ) ベンプフェノン、3.3..4.4.-テトラアミノベンプフェノン、2-、 3-および4-ベンゾイル安息香酸、2-ベンゾイル-3'-メチル安息香酸、 2ーベンプイルー4'ーエチル安息香酸、2-ベンプイルー3,6-ジメチル安 息香酸、2-ベンゾイルー2,6-ジメチル安息香酸、2-ベンゾイルー3', 4'ージメチル安息香酸、2ーベンゾイルー2'、4'、6ージメチル安息香酸 、2-ベンゾイルーp-ヒドロキシ安息香酸、2-ベンゾイルー4'ーメチルー 3、一クロロ安息香酸、2ーベンゾイルー6ークロロ安息香酸、4ーベンゾイル -4.-イソブロビル安息香酸、4-ベンゾイル-4.-クロロ安息香酸、4-ベンゾイルー4′-(2-カルボキシプロピル)安息香酸、2.4-、3.4-および4. 4'ーペンプフェノンジカルボン酸、2', 3, 4ー、3, 3', 4 ーおよび3.4、4' -ベンゾフェノントリカルポン酸、3,3',4,4' -ベンゾフェノンテトラカルポン酸および-テトラカルボン酸二無水物、2-ヒド ロキシー4ーメトキシー5ースルホベンプフェノン、4ー(4ーカルポキシフェ ノキシ) ベンプフェノン、4ー (3, 4ービス (カルボキシ) フェノキシ) ベン プフェノンおよび対応の無水物、4′- (4-カルボキシフェノキシ) ベンプフ ェノン-4-カルボン酸、4'- (4-カルボキシフェノキシ) ベンゾフェノン -3、4-ジカルボン酸および対応の無水物、4*-(3、4-ビス(カルボキ シ)フェノキシ)ベンゾフェノンー2.4-および-3.4-ジカルポン酸およ び対応の無水物、4-(4-シアノベンゾイル)チオフェノール、4-(2-ヒ ドロキシエトキシ) フェニルー (2ーヒドロキシー2ープロピル) ケトン、4ー (2-アミノエトキシ) フェニルー (2-ヒドロキシー2ープロビル) ケトン、 4-(2-ヒドロキシカルポニルメトキシ)フェニルー(2-ヒドロキシー2-プロピル)ケトン、4-(2-イソシアナトエトキシ)フェニル2-ヒドロキシ -2-プロピルケトン、4-(2-イソシアナトメトキシ)フェニル2-ヒドロ キシー2-プロピルケトン、2-(【2-(6-イソシアナトヘキシルアミノカ ルポニルオキシ) エトキシチオキサントンおよびフェニルグリオキシル酸。

[0102]

本発明で使用される重合体IIaの架橋は、高エネルギー線、特にUV線により行われるのが好ましい。ほとんどの場合、更に光開始剤を添加する必要はない。すなわち材料が自己光架橋性であり、空気による阻害率が低いという特に有効な性質を有する。しかしながら、更に他の市販の光開始剤を用いる余地がないわけではない。更に、多種の重合体IIaが熱的にも架橋可能である。付加的にDCPD基を含む不飽和系で過酸化物および/またはベンプピナコール型のC-C不安定物質の存在下に特に高い熱架橋性が得られる。この様な系は、過酸化物を用いなくとも熱硬化可能とされる場合もある。迅速な架橋が行われるのが好ましいく、これは熱とUV光の組合わせ使用、例えばIRおよびUV源の組合わせにより行われる。

[0103]

重合体IIbは熱可塑性のイオン伝導性重合体である。特に好ましい例を以下に挙げる。

[0104]

- 1) 以下の成分 b 1) および b 2) の重合により得られる、単独重合体、ブロック 重合体または共重合体(重合体 I I b 1)、すなわち、
 - b1) 重合体 (IIb1) に対して5~100質量%の、
 - a) カルボン酸もしくはスルホン酸、またはこれらの誘導体もしくは これらの2種類以上の混合物と反応可能な少なくとも1種類の化合物 (a)、および、
 - b) 化合物 (a)、または少なくとも1種類のフリーラジカル重合性 官能基を有するカルボン酸またはスルホン酸 (b)、またはこれらの 誘導体またはこれら2種類以上の混合物の少なくとも1mol/mol、

b 2) 重合体 (IIb1) に対して0~95 質量%の、主鎖または側鎖にポリエーテルセグメントを含む、平均分子量(数平均)5000以上の他の化合物(c)(b2)と、

の重合により得られる、単独重合体、ブロック重合体または共重合体(重合体 I b 1)。

[0105]

重合体IIb1は、

- b 1) 重合体 I I b 1 に対して 5~100 質量%の、
 - a) 主鎖に炭素および酸素原子を含む多価アルコール、および
 - b) 上記多価アルコール1モルあたり、少なくとも1モルのα, β-不飽和 カルボン酸の

縮合生成物と、

b 2) 重合体 I I b 1 に対して 0 ~ 9 5 質量%の、主鎖または側鎖にポリエーテルセグメントを含む、平均分子量(数平均)5000以上の他の化合物(c)(b2)と、

の筆合により得られるものであることが好ましい。

 $[0\ 1\ 0\ 6]$

カルボン酸もしくはスルホン酸(b)と反応可能な化合物(a)、またはこれらの誘導体もしくはこれら2種類以上の混合物は、原則的に、この基準を満たし、反応基RGを含まない、いかなる化合物であってもよい。

[0107]

化合物 (a) は、主鎖に炭素原子のみを含む一価および多価アルコール、少なくとも2個の炭素原子の他に、主鎖に、酸素、硫黄および窒素から選択される少なくとも1個の原子を有する一価および多価アルコール、ケイ素含有化合物、少なくとも1個の一級アミノ基を含むアミン、少なくとも1個の二級アミノ基を含むアミン、アミノアルコール、1個以上のチオール基を含むチオール、少なくとも1個のチオール基と少なくとも1個のヒドロキシル基とを含む化合物、およびこれらの2種類以上の混合物からなる群から選択されることが好ましい。

このうち、更にカルボン酸またはスルホン酸と反応可能な2個以上の官能基を 含む化合物(a)を用いると、好ましい。

[0109]

官能基としてアミノ基を含む化合物 (a) を用いる場合、第二アミノ基を含む ものであることが好ましく、これによると縮合の後、組成物中に遊離NH基が全 く含まれないか、これが少量のみ含まれることになる。

 $[0 \ 1 \ 1 \ 0]$

好ましい(a)について以下に具体例を挙げる。

 $[0\ 1\ 1\ 1]$

主鎖に炭素原子のみを含み、1~20、好ましくは2~20、特に好ましくは 2~10のアルコール性OH基を含む一価および多価アルコール、特に二価、三 価および四価アルコール、好ましくは炭素原子数2~20のもの、例えばエチレ ングリコール、1.2-および1.3-プロパンジオール、1.2-および1. 3ーブタンジオール、1、4ープテンジオール、1、4ープチンジオール、1、 6ーへキサンジオール、ネオペンチルグリコール、1.2ードデカンジオール、 グリセロール、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトールおよび糖アルコ ール、ハイドロキノン、ノポラック、ビスフェノールA。更に、上記定義から明 らかなように一価アルコール、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、 n-、sec-またはtert-ブタノールを使用してもよい。更にポリヒドロ キシオレフィン、好ましくは二個の末端ヒドロキシル基を含むもの、例えばa. ωージヒドロキシブタジエン、ポリエステルポリオール (例えばUT]mann's Ency klopaedie der technischen Chemie [Ullmann's Encyclopedia of Industrial C hemistry]、第4版、19巻、62-65ページ、例えば二価アルコールを、多 塩基性、好ましくは二塩基性ポリカルポン酸と反応させて得られるポリエステル ポリオール、少なくとも2個の炭素原子の他に主鎖に少なくとも1個の酸素原子 を含む一価および多価アルコール、好ましくはポリエーテルアルコール例えばア ルキレンエポキシド、好ましくはイソブチレンオキシド、プロピレンオキシド、 エチレンオキシド、1、2-エポキシブタン、1、2-エポキシペンタン、1,

このうち特に末端基が変性されているポリエーテルアルコール、例えばNH₂ 末端基により変性されているポリエーテルアルコールを使用してもよい。これらのアルコールの分子量(数平均)は、好ましくは $100\sim5000$ 、更に好ましくは $200\sim1000$ 、特に好ましくは $300\sim800$ である。この様な化合物は公知であり、商品名Pluriol(登録商標)またはPluronic(登録商標)(BASF Ak tiengesellschaft)として市販されている。

$[0 \ 1 \ 1 \ 2]$

炭素原子の幾つかまたは全部がケイ素により置換されている、上記定義による アルコール、特に、ヨーロッパ特許第581296号公報、およびヨーロッパ特 許出願公開第525728号広報に記載されているように、ポリシロキサン、ア ルキレンオキシドーシロキサン共重合体、またはポリエーテルアルコールとポリ シロキサンの混合物が使用可能である。これらのアルコールの分子量に関しても 、上述の記載が適用されるものである。

[0113]

上記定義によるアルコール、特にポリエーテルアルコール、このうち酸素原子の幾つかまたは全部が硫黄原子により置換されているものも使用可能である。これらのアルコールの分子量に関しても、上述の記載が適用されるものである。

[0114]

更に以下の材料を使用してもよい。

[0115]

少なくとも2個の炭素原子の他に、主鎖に少なくとも1個のリン原子または少なくとも1個の窒素原子を含む、一価または多価アルコール、例えばジエタノールアミン、トリエタノールアミン、

一般式 $HO-(CH_2)$ 。-COOH(式中、zは $1\sim20$ の数値である。)で示される化合物から誘導されたラクトン、例えば ϵ -カプロラクトン、 β -プロピオラクトン、 γ -ブチロラクトンまたはメチルー ϵ -カプロラクロン。

[0116]

シリコン含有化合物、例えばジーおよびトリクロロシラン、フェニルトリクロ

[0117]

シラノール、例えばトリメチルシラノール。

[0118]

少なくとも2個の一級および/または二級アミノ基を含むアミン、例えばブチルアミン、2-エチルヘキシルアミン、エチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、ジエチレントリアミン、テトラエチレンペンタアミン、ペンタエチレンヘキサアミン、アニリンおよびフェニレンジアミン。

 $[0\ 1\ 1\ 9]$

ポリエーテルジアミン、例えば4, 7-ジオキシデカン-1, 10-ジアミン、4, 11-ジオキシテトラデカン-1, 14-ジアミン。

[0120]

1個以上のチオール基を含むチオール、例えば脂肪族チオール、例えばメタン チオール、エタンチオール、シクロヘキサンチオールおよびドデカンチオール。

 $[0 \ 1 \ 2 \ 1]$

芳香族チオール、例えばチオフェノール、4ークロロチオフェノールおよび2ーメルカプトアニリン。

[0122]

少なくとも1個のチオール基と、少なくとも1個のヒドロキシル基を含む化合物、例えば4-ヒドロキシチオフェノールおよび上述の多価アルコールのモノチオ誘導体。

[0123]

アミノアルコール、例えばエタノールアミン、N-メチルエタノールアミン、N-エチルエタノールアミン、N-プチルエタノールアミン、2-アミノー1-プロパノールおよび2-アミノー1-フェニルエタノール。

[0 1 2 4]

2個を超過する脂肪族結合によるヒドロキシル基を含む、モノーおよびポリア ミノポリオール、例えばトリス (ヒドロキシメチル) メチルアミン、グルカミン およびN, N'ービス (2-ヒドロキシエチル) エチレンジアミン、およびこれ [0125]

更に、上記化合物 (a) の2種類以上の混合物を用いてもよい。

[0126]

本発明により、上記化合物(a)を、少なくとも1個のフリーラジカル重合性 官能基を含むカルボン酸もしくはスルホン酸(b)、またはこれらの誘導体もし くはこれら2種類以上の混合物と縮合させるが、化合物(a)に含まれる少なく とも1個、好ましくは全ての、縮合可能な遊離基が化合物(b)と縮合する。

[0 1 2 7]

本発明において、カルポン酸またはスルホン酸(b)は、原則的に少なくとも 1個のフリーラジカル重合性官能基を含有するいかなるカルポン酸もしくはスル ホン酸、またはこれらの誘導体であってもよい。ここで用いられる「誘導体」と いう用語は、

酸官能基で変性されたカルボン酸またはスルホン酸から誘導された化合物、例 えばエステル、酸ハロゲン化物、酸無水物、および

カルボン酸またはスルホン酸から誘導され、その炭素骨格上で変性されている 化合物、例えばハロカルポン酸またはハロスルホン酸である。

[0128]

化合物(b)として、特に以下の化合物が挙げられる。

[0129]

 α , β - 不飽和カルボン酸、 β , γ - 不飽和カルボン酸、またはこれらの誘導体。

[0130]

特に適するα、β-不飽和カルボン酸は、以下の式に示されるものである。

[0131]

【化17】

[0132]

上記式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 は、水素原子または C_1 $-C_2$ アルキル基を意味し、このうち、アクリル酸、およびメクアクリル酸が好ましい。

[0133]

更に、特に好ましい例には、桂皮酸、マレイン酸、フマル酸、イタコン酸、p
- ビニル安息香酸、これらの誘導体、例えば無水物、例えば無水マレイン酸および無水イタコン酸、

ハロゲン化物、例えば塩化物、例えば塩化アクリロイルおよび塩化メタクリロイル、

エステル、例えばアルキル基中の炭素原子数が20以下の(シクロ)アルキル (メタ) アクリラート、たとえばメチル、エチル、プロビル、ブチル、ヘキシル、2-エチルヘキシル、ステアリル、ラアウリル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロビル、およびテトラフルオロプロビル (メタ) アクリラート、ポリプロビレングリコールモノ (メタ) アクリラート、ポリエチレンモノ (メタ) アクリラート、

多価アルコールのポリ (メタ) アクリル酸エステル、例えばグリセロールジ (メタ) アクリラート、トリメチロールプロパン (メタ) アクリラート、ペンタエ リスリトールジーもしくはトリ (メタ) アクリラート、ジエチレングリコールビ ス (モノー (2-アクリルオキシ) エチル) カルポン酸エステル、

フリーラジカル重合性基を含むアルコールのポリ (メタ) アクリラート、例えば (メタ) アクリル酸と、ビニルおよび/またはアリルアルコールとのエステル

他の脂肪族または芳香族カルボン酸のビニルエステル、例えば酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ブタン酸ビニル、ヘキサン酸ビニル、オクタン酸ビニル、デカン酸ビニル、ステアリン酸ビニル、パルミチン酸ビニル、クロトン酸ビニル、アジピン酸ジビニル、セバシン酸ジビニル、2-エチルヘキサン酸ビニル、トリフルオロ酢酸ビニル、

他の脂肪族または芳香族カルボン酸のアリルエステル、例えば酢酸アリル、ブ

カン酸アリル、ステアリン酸アリル、パルミチン酸アリル、クロトン酸アリル、 サリチル酸アリル、乳酸アリル、シュウ酸ジアリル、コハク酸アリル、グルタル 酸ジアリル、アジビン酸ジアリル、ピメリン酸ジアリル、桂皮酸ジアリル、マレ イン酸ジアリル、フタル酸ジアリル、イソフタル酸ジアリル、ベンゼンー1,3 ,5-トリカルポン酸トリアリル、フルオロ酢酸アリル、ペルフルオロ酪酸アリ ル、ペルフルオロオクタン酸アリル、

 β 、 γ - 不飽和カルボン酸とその誘導体、例えばビニル酢酸、2-メチルビニル酢酸、3-ブテン酸イソブチル、3-ブテン酸アリル、2-ヒドロキシ-3-ブテン酸アリルおよびジケトン、

スルホン酸、例えばビニルスルホン酸、アリルーおよびメタアリルスルホン酸、およびこれらのエステルおよびハロゲン化物、ペンゼンスルホン酸ビニル、および4-ビニペンゼンスルホンアミドがある。

[0134]

上述のカルポン酸および/またはスルホン酸の2種類以上の混合物を使用して もよい。

[0135]

重合体 I I b 1 は、重合体 I I b 1 に対して 5 ~ 1 0 0 質量%、好ましくは 3 0 ~ 7 0 質量%の上述の縮合生成物と、重合体 I I b 1 に対して 0 ~ 9 5 質量%、特に 3 0 ~ 7 0 質量%の化合物 (c) を、反応させることにより得られる。

[0136]

- 2) 以下の成分 b 1) および b 2) の重合により得られる、単独重合体、ブロック重合体または共重合体(重合体 I I b 2)、すなわち、
- b1) 重合体(IIb2) に対して5~75質量%の、重合可能な化合物(d)、好ましくはフリーラジカル重合可能であり、かつ上述のカルボン酸またはスルホン酸(b)とは異なる不飽和化合物(d)、またはこれらの誘導体若しくはこれらの2種類以上の混合物、および
- b2) 重合体 IIb2に対して25~95質量%の、主鎖または側鎖にポリエーテルセグメントを含む、平均分子量(数平均)5000以上の他の化合物(c

の重合により得られるものである。

[0137]

重合体 I I b 2 の製造に用いられ、フリーラジカル重合可能な化合物 (d) として、以下に具体例を示す。

[0138]

オレフィン性炭化水素、例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、イソブチレン、ヘキセンまたは高級同族体、およびビニルシクロヘキサン、

(メタ) アクリロニトリル、

ハロゲン含有オレフィン性化合物、例えばフッ化ビニリデン、塩化ビニリデン、フッ化ビニル、塩化ビニル、ヘキサフルオロプロペン、トリフルオロプロペン、1,2-ジクロロエチレン、1,2-ジフルオロエチレンおよびテトラフルオロエチレン、

ビニルアルコール、酢酸ビニル、Nービニルピロリドン、Nービニルイミダゾ ールおよびビニルホルムアミド、

窒化塩化リン、例えば二塩化窒化リン、ヘキサクロロ (トリホスファゼン)、 および完全にまたは部分的にアルコキシ、フェノキシ、アミノおよびフルオロア ルコキシ基により置換されている、これらの誘導体、例えば重合してポリホスフ ァゼンを生成する化合物、

芳香族、オレフィン怪化合物、例えばスチレン、αーメチルスチレン、

ビニルエーテル、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロピルおよびテトラフルオロプロピルビニルエーテル。

[0139]

更に言うまでもなく、上記化合物 (b) の混合物を用いてもよい。その場合、 用いる製造法により、モノマーをランダム配置で含む共重合体、またはブロック 共重合体が生成する。

[0140]

方法、好ましくはフリーラジカル重合により重合に付される。ここでも、上記化合物 (c) に関しての、得られる分子量についての記載が当てはまる。

[0141]

適する化合物 (c) は、主に、平均分子量 (数平均) が少なくとも5000、好ましくは5000~20,000,000、特に100,000~6,000,000の、リチウムカチオンに溶媒和作用をもたらし、結合剤として機能する化合物である。

[0142]

適する化合物 (c) は、例えば、化合物 (c) の総質量に対して少なくとも30質量%の以下に示す構造単位を含むポリエーテルおよび共重合体である。

[0 1 4 3]

[1218]

$$\begin{bmatrix} R^1 & R^2 \\ R^3 & R^4 \end{bmatrix}_{\eta}$$

[0144]

上記式中、R¹、R²、R⁸ およびR⁴ はアリール基、アルキル基、好ましく はメチル基、または水素を意味し、これらは相互に同一であっても、異なっても よく、酸素、窒素、硫黄または珪素等のヘテロ原子を含んでもよい。

[0 1 4 5]

これらの化合物については、例えばM. B. Armand等著、Fast Ion Transport in Solid, Elsevier、ニューヨーク、1979、131~136ページ、またはフランス特許出願公開第7832976号広報に記載されている。

[0146]

化合物(c)は、上述の化合物の混合物から構成されてもよい。

[0147]

は30~70質量%の化合物(d)と、重合体IIb2に対して25~95質量%、特に30~70質量%の化合物(c)とを、反応させることにより得られる。

[0148]

3) ポリカルポテート、例えばボリエチレンカルポナート、ポリプロピレンカルボナート、ボリブタジエンカルボナートまたはポリビニリデンカルボナート。

[0149]

- 4)以下のa)~g)から得られる単独重合体、ブロック重合体および共重合体 、すなわち
- a) オレフィン性炭化水素、例えばエチレン、プロピレン、プチレン、イソプチレン、プロペン、ヘキセンまたは高級同族体、プタジエン、シクロペンテン、シクロヘキセン、ノルボルネン、ビニルシクロヘキセン、1、3 ペンタジエン、1, 3 、1, 4 または1, 5 ヘキサジエン、イソプレンまたはビニルノルポルネン、
 - b) 芳香族炭化水素、例えばスチレンまたはメチルスチレン、
- c) アクリル酸エステルまたはメタアクリル酸エステル、例えばアクリル酸またはメタアクリル酸メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、イソブチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロピルまたはテトラフルオロプロピル、
- d) アクリロニトリル、メタアクリロニトリル、N-メチルピロリドン、N-ビニルイミダゾールまたは酢酸ビニル、
- e) ビニルエーテル、例えばメチル、エチル、プロビル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロビル、テトラフルオロプロビルビニルエーテル、および
- f) ハロゲン含有オレフィン性化合物、例えばフッ化ビエリデン、塩化ビニリデン、フッ化ビエル、塩化ビエル、ヘキサフルオロプロペン、トリフルオロプロ

ルオロエチレンの重合体および共重合体、好ましくは塩化ビニル、アクリロニトリルまたはフッ化ビニリデンの重合体または共重合体、塩化ビニルと塩化ビニリデンの共重合体、塩化ビニルとアクリロニトリルの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンと、フッ化ビニリデンとの併用、フッ化ビニリデンと、ヘキサフルオロプロピレンと、フッ化ビニル、テトラフルオロエチレンおよびトリフルオロエチレンから選択された化合物と、の三元共重合体、特にフッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとの共重合体、更に好ましくは75~92質量%のフッ化ビニリデンと、8~92質量%のヘキサフルオロプロピレンとを含む共重合体。

[0150]

g) 2-ビニルビリジン、4-ビニルビリジンまたはビニレンカルポナート。

[0151]

上記重合体の製造にあたり、調整剤、例えばメルカプタンを、必要に応じおよび/または所望により使用してもよい。

[0 1 5 2]

- 5) ポリウレタン、例えば、以下のa)とb)との反応により得られるもの。すなわち、
- a) 炭素原子数6~30の有機ジイソシアナート、例えば脂肪族、非環式ジイソシアナート、例えば1,5-ヘキサメチレンジイソシアナート、1,6-ヘキサメチレンジイソシアナート、脂環式ジイソシアナート、例えば1,4-シクロヘキシレンジイソシアナート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアナートおよびイソホロンジイソシアナート、または芳香族ジイソシアナート、例えばトリレン2,4-ジイソシアナート、トリレン2,6-ジイソシアナート、m-テトラメチルキシレンジイソシアナート、p-テトラメチルキシレンジイソシアナート、1,5-テトラヒドロナフタレンジイソシアナート、4,4'-ジフェニルメタンジイソシアナート、またはこれらの化合物の混合物と、
- b) 多価アルコール、例えばポリエステルオール、ポリエーテルオール、およ びジオールと、

[0153]

上記ポリエステルオールは、複数の末端OH基を含む主に線状の重合体である ことが有利であり、2~3個の、特に2個の末端〇H基を含む場合が好ましい。 ポリエステルオールの酸価は10未満、好ましくは3未満である。このポリエス テルオールは、炭素原子数4~15、好ましくは4~6の脂肪族まだは芳香族ジ カルポン酸を、グリコール類、好ましくは炭素原子数2~25のグリコール類を 用いて簡単な方法でエステル化することにより、または炭素原子数3~20のラ クトンの重合により得られる。使用可能なジカルポン酸の例は、グルタル酸、ビ メリン酸、スペリン酸、セバシン酸、ドデカン酸、および好ましくはアジピン酸 、コハク酸である。好適な芳香族ジカルボン酸には、テレフタル酸、イソフタル 酸、フタル酸、またはこれらのジカルポン酸と他のジカルポン酸、例えばジフェ ン酸、セバシン酸、コハク酸、アジピン酸との混合物がある。上記ジカルボン酸 は単独で用いても、混合物として用いてもよい。これらのポリエステルオールの 製造用に、ジカルボン酸の代わりに、対応の酸誘導体、例えば無水カルポン酸ま たは塩化カルポニルを用いることが有利となる場合もある。適するグリコールの 例はジエチレングリコール、1.5ーペンタンジオール、1.10ーデカンジオ ールおよび2、2.4-トリメチルー1.5-ペンタンジオールである。好まし くは1,2-エタンジオール、1,3-プロパンジオール、2-メチルー1,3 -プロパンジオール、1、4 - ブタンジオール、1 . 6 - へきサンジオール、2. 2-ジメチルー1. 3-プロパンジオール、1, 4-ジメチロールシクロヘキ サン、1.4-ジエダノールシクロヘキサン、および2.2-ビス(4-ヒドロ キシフェニレン) プロパン (ビスフェノールA) のエトキシル**化**またはプロポキ シル化生成物である。得られるポリウレタンの所望の性質に応じて、上記ポリオ ールは単独で使用しても、種々の混合比による混合物として使用してもよい。ポ リエステルオールの製造用に適するラクトンの例は、α,αージメチルーβープ ロピオラクトン、γ-プチロラクトン、および好ましくはε-カプロラクトンで ある。

[0154]

状の物質である。適するポリエーテルオールは、環状エーテル、例えばテトラヒ ドロフランの重合により、または各アルキレン基中の炭素原子数が2~4個の、 1種類以上のアルキレンオキシドと、このアルキレン基に結合する2個の活性水 素原子を含む開始剤との反応により容易に製造されるものである。適するアルキ レンオキシドの例は、エチレンオキシド、1.2-プロピレンオキシド、エピク ロロヒドリン、1,2-ブチレンオキシドおよび2,3-ブチレンオキシドであ る。これらのアルキレンオキシドは、個々に用いてもよいが、順次用いることも 、混合物として用いることも可能である。適する開始剤分子の例は、水、グリコ ール、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、1.4ープタンジオ ールおよび1,6-ヘキサンジオール、アミン、例えばエチレンジアミン、ヘキ サメチレンジアミンおよび4. 4'ージアミノジフェニルメタン、およびアミノ アルコール、例えばエタノールアミンである。適するポリエステルオールおよび ポリエーテルオール、並びにこれらの製造法は、ヨーロッパ特許第416386 号公報等に記載されており、適するポリカルボナートジオール、好ましくは1. 6-ヘキサンジオールに基づくもの、およびその製造法は、米国特許第4131 731号明細書に記載されている。

$[0 \ 1 \ 5 \ 5]$

アルコールの総質量に対して30質量%までの、炭素原子数2~20、好ましくは2~10の脂肪族ジオール、例えば1,2ーエタンジオール、1,3ープロバンジオール、1,4ーブタンジオール、1,6ーへキサンジオール、1,5ーペンタンジオール、1,10ーデカンジオール、2ーメチルー1,3ープロバンジオール、2,2ージメチルー1,3ープロバンジオール、2ーメチルー2ーブチルー1,3ープロバンジオール、2,2ージメチルー1,4ーブタンジオール、1,4ージメチロールシクロへキサン、ネオペンチルグリコールヒドロキシピバラート、ジエチレングリコール、トリエチレングリコールおよびメチルジエタノールアミン、または炭素原子数8~30の芳香族一脂肪族または芳香族一脂環式ジオールであり、適する芳香族構造は、複素環式系または好ましくは同素環式系、例えばナフタレン、または特にベンゼン誘導体、例えばビスフェノールA、

ビスフェノールA、ポリエトキシル化、またはポリプロポキシル化されたビスフェノールA誘導体またはビスフェノールF誘導体、およびこれらの化合物の混合物を用いることが有効である。

[0156]

アルコールの総質量に対して5質量%までの、炭素原子数3~15、好ましくは3~10の脂肪族トリオール、例えばトリメチロールプロパンまたはグリセロール、これらの化合物とエチレンオキシドおよび/またはプロピレンオキシドとの反応生成物、この様な化合物の混合物が特に好ましく使用される。

$[0\ 1\ 5\ 7]$

使用される多価アルコールは、中性基等の官能基、例えばシロキサン基、塩基性基、特に第三級アミノ基、または酸性基、またはこれらの塩、または容易に酸基に変換される基を、多価アルコール中に導入された形態で有してもよい。この様な基を有するジオール成分、例えばNーメチルジエタノールアミン、ジエチルN,Nービス(ヒドロキシエチル)アミノメチルリン酸ジエチルもしくはN,Nービス(ヒドロキシエチル)ー2ーアミノ酢酸3ースルホプロビル、または上述の基を含み、ポリエステルオールの製造に使用可能なジカルポン酸、例えば5ースルホイソフタル酸が好ましく使用される。

[0158]

酸基の例は、特にリン酸、ホスホン酸、硫酸、スルホン酸、カルボキシルまた はアミノ基である。

[0159]

容易に酸基に変換される基は、特にアルカリ金属、例えばリチウム、ナトリウムまたはカリウムのエステル基または塩であるのが好ましい。

[0160]

6) 上述のポリエステルオール、分子量が10,000から2,000,00 0、特に50,000~1,000,000の範囲の物質が得られることに留意 されたい。

[0161]

2の説明のために既に上述したもの。

[0162]

8) 例えば、化合物 (c) としての重合体 IIb1、またはポリウレタンに関 して上述したポリエーテルオール。

[0163]

上記重合体IIbの混合物も、勿論、使用可能である。本発明で用いられる共 重合体IIbは、その製造法に応じて、モノマーをランダムな分布にて含むこと も、ブロック共重合体状に含むこともある。

[0164]

重合体IIaと、IIbとは、当業者に公知の慣用の方法、好ましくはフリーラジカル重合により重合するものである。重合体IIaおよびIIbは、高分子量で用いられても、オリゴマー状で用いられても、或いはこれらの混合物として用いられてもよい。

[0165]

高分子材料II中の重合体IIaの割合は、1~100質量%、好ましくは20から80質量%、特に好ましくは30~70質量%である。これに対応して、高分子材料II中の重合体IIbの割合は、一般に0~99質量%、好ましくは20~80質量%、更にに好ましくは30~70質量%である。

[0166]

本発明は、特に以下の組成物に関するものである。

[0167]

重合体!Iaが、鎖の末端および/または側部位置に、高温および/またはUV光の使用により、三重項励起状態で水素を引き抜くことが可能な少なくとも1個の反応基RGaを含むと共に、鎖の末端および/または側部位置に、RGaと異なり、RGaと共反応性の少なくとも1種類の反応基RGbとを含み、全重合体分子において平均的に、少なくとも1個のRGa基と、1個のRGbが存在している、上述の組成物、

重合体IIaがアクリラートまたはメタアクリラートの重合体または共重合体

ジエン単位を有する反応基RGbを含む、上述の組成物、

重合体!I bが、塩化ビニルと、アクリロニトリルと、フッ化ビニリデンとの 重合体または共重合体、塩化ビニルと塩化ビニリデンとの共重合体、塩化ビニル とアクリロニトリルとの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレ ンとの共重合体、フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンとの併用、フッ 化ビニリデンとヘキサフルオロプロピレンと、フッ化ビニル、テトラフルオロエ チレンまたはトリフルオロエチレンのいずれかとの三元共重合体から選択される 、上述の組成物、または

重合体IIaが、アクリラートまたはメタアクリラートの重合体または共重合体であり、ベンゾフェノン単位を含む反応基RGaと、ジヒドロジシクロベンタジェン単位を含む反応基RGbとを含み、重合体IIbがフッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロビレンとの共重合体である、上述の組成物。

[0 1 6 8]

本発明の組成物は、更に可塑剤 I I I を含んでもよい。しかしながら可塑剤を 用いずに加工を行うことも可能である。

[0169]

可塑剤IIIを用いる場合の、組成物に対する使用割合は、0.1~100質量%、好ましくは0.5~50質量%、特に1~20質量%である。

[0 1 7 0]

使用される可塑剤IIIは、非プロトン性溶媒、好ましくはLiイオンに溶媒 和作用をもたらすもの、例えば炭酸ジメチル、炭酸エチルメチル、炭酸ジエチル 、炭酸ジプロピル、炭酸ジイソプロピル、炭酸ジブチル、炭酸プロピレン、

実験式 $C_nH_{n+1}O_m$ ($n=2\sim30$ 、 $m=3\sim7$)で表される環状カルボナート、例えばエチレンカルボナート、1, 2-プロピレンカルボナート、<math>1, 3-プチレンカルボナート、<math>1, 3-プチレンカルボナート、<math>1, 4-プチレンカルボナート、<math>1, 3-プチレンカルボナート、<math>1, 4-プチレンカルボナート、<math>1, 3-プチレンカルボナート、<math>1, 1

オリゴアルキレンオキシド、例えばジブチルエーテル、ジーtertーブチル

オクチルエーテル、ジニノニルエーテル、ジデシルエーテル、ジドデシルエーテ ル、エチレングリコールジメチルエーテル、エチレングリコールジエチルエーテ ル、1-tert-ブトキシー2-メトキシエタン、1-tert-ブトキシー 2-エトキシエタン、1,2-ジメトキシプロパン、2-メトキシエチルエーテ ル、2-エトキシエチルエーテル、ジエチレングリコールジプチルエーテル、ジ メチレングリコールtert-ブチルメチルエーテル、トリエチレングリコール ジメチルエーテル、テトラエチレングリコールジメチルエーテル、y = ブチロラ クトンおよびジメチルホルムアミド、ジメチルーャーブチロラクトン、ジエチル ーィープチロラクトン、ィーバレロラクトン、4.5ージメチルー1,3ージオ キソラン-2-オン、4,4-ジメチル-1,3-ジオキソラン-2-オン、4 ーエチルー1、3ージオキソランー2ーオン、4ーメチルー5ーエチルー1、3 ージオキソランー2ーオン、4.5ージエチルー1、3ージオキソランー2ーオ ン、4、4-ジエチルー1、3-ジオキソランー2-オン、1、3-ジオキサン ージオキサンー2ーオン、4.4ージメチルー1.3ージオキサンー2ーオン、 5, 5-ジメチルー1, 3-ジオキサンー2-オン、4, 6-ジメチルー1, 3 ージオキサンー2ーオン、4、4、6ートリメチルー1、3ージオキサンー2ー オン、5.5ージエチルー1.3ージオキサンー2ーオン、スピロー(1.3ー オキサー2ーシクロヘキサノン) -5'.5'.1'.3' -オキサシクロヘキ サン、

[0171]

4ージメチルーエトキシシリルー1、2ープチレンカルポナート、

式 R^1 O C O O R^2 O C O O R^3 (R^1 、 R^2 および R^3 = C_1 - C_2 。炭化水素)で表されるジカルポン酸エステル、

式 \mathbb{R}^1 \mathbb{C} \mathbb{O} \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 \mathbb{R}^2 \mathbb{C} \mathbb{C} 。炭化水素)で表される有機 エステル、

一般式C,H2,ょぇ(7<n<50)で表される炭化水素、

有機リン化合物、例えばリン酸エステルおよびホスホン酸エステル、例えばリ

リン酸トリイソブチル、リン酸トリペンチル、リン酸トリペキシル、リン酸トリス (2-エチルヘキシル)、リン酸トリアシル、リン酸トリス (2-メ カキシエチル)、リン酸トリス (2-メ トキシエチル)、リン酸トリス (2-メ トキシエチル)、リン酸トリス (7トキシエチル)、リン酸トリス (1 H. 1 H-トリフル 1 H. 5 H-オクタフルオロペンチル)、リン酸トリス (1 H. 1 H-トリフル オロエチル)、リン酸トリス (2-(ジエチルアミノ) エチル)、リン酸トリス (メトキシエトキシエチル)、トリス (メトキシエトキシ)トリフルオロホスファゼン、リン酸トリス (エトキシカルポニルオキシエチル)、ホスホン酸ジエチルエチル、ホスホン酸ジプロピルプロピル、ホスホン酸ジブチルプチル、ホスホン酸ジイチルスホン酸ジプチルプチル、ホスホン酸ジスチル、ホスホノ酢酸メチルジメチル、ホスホノ酢酸メチルジエチル、ホスホノ酢酸メチルジエチル、ホスホノ酢酸トリエチル、2-ヒドロキシプロピルホスホン酸ジエチル、2-ヒドロキシプロピルホスホン酸ジエチル、カスホノ酢酸トリメチル、ホスホノ酢酸トリプラル、ガスホノ酢酸トリブチル、ホスホノ酢酸トリメチル、ホスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブチル、カスホノ酢酸トリブロピル、カスホノ酢酸トリブテル、カスホノ酢酸トリブテル、カスホノ酢酸トリブテル、カスホノ酢酸トリブテル、カスカ

[0172]

有機確黄化合物、例えば硫酸エステル、スルホン酸エステル、スルホキシド、スルホン、亜硫酸エステル、例えば亜硫酸ジメチル、亜硫酸ジエチル、亜硫酸グリコール、ジメチルスルホン、ジエチルスルホン、ジプロピルスルホン、ジブチルスルホン、テトラメチレンスルホン、メチルスルホラン、ジメチルスルホキシド、ジエチルスルホキシド、ジプロピルスルホキシド、ジブチルスルホキシド、テトラメチレンスルホキシド、メタンスルホン酸エチル、1,4-ブタンジオール、ビス(メタンスルホナート)、硫酸ジエチル、硫酸ジプロピル、硫酸ジブチル、硫酸ジヘキシル、硫酸ジオクチル、SO。C1F、

ニトリル、例えばアクリロニトリル、

分散剤、特に界面活性体構造を有するもの、

およびこれらの混合物。

[0173]

 F_{ν} ($n=5\sim30$ 、x+y=2n+2)、エーテルC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim30$ 、x+y=2n+2、 $z=1\sim4$)、ケトンC₀ H₂ F₂ O ($n=5\sim30$ 0、x+y=2n)、エステルC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim30$ 、x+y=2n)、炭酸エステルC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim30$ 、x+y=2n)、ラクトンC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim20$ 、x+y=2n-2)、環式炭酸エステルC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim30$ 、x+y=2n-2)、環式炭酸エステルC₀ H₂ F₂ O₃ ($n=5\sim30$ 、x+y=2n-2)、および下式で示されるホウ酸エステル(式中、 $R^1-R^4=C_1-C_1$ 0 炭化水素、 $X=C_1-C_1$ 0 炭化

[0174]

【化19】、

[0175]

特にホウ酸トリメチル、ホウ酸トリエチル、ホウ酸トリプロピル、ホウ酸トリブチル、ホウ酸トリメチレン、2-メチル-1,3,2-ジオキサボリナン、2-ブチル-1,3,2-ジオキサボリナン、2-ブロピル-1,3,2-ジオキサボリナン、2-ブェニル-1,3,2-ジオキサポリナンを、可塑剤Vとして使用してもよい。

[0 1 7 6]

更に、以下の式 (E1)~ (E5) の少なくとも1種類のエステルを可塑剤 (

[0177]

[120]

$$B \stackrel{OR^{1}}{\longleftarrow} OR^{2}$$

$$OR^{3}$$
(E1)

【化21】

$$O = C \frac{OR^{1}}{OR^{2}}$$
 (E2)

【化22】

$$O = P = OR^{1}$$

$$OR^{2}$$

$$OR^{3}$$
(E3)

[12 3]

$$\begin{array}{c|c}
O & OR1 \\
O & S
\end{array}$$
OR2
(E4)

[124]

特表2002-522872

$$R^4O$$
 OR^1 R^3O OR^2 (E5)

[0178]

上記式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4 は同一であっても、異なってもよく、それぞれ独立に直鎖状または分岐状 C_1 $-C_4$ アルキル基、($-CH_2$ $-CH_2$ -O) 。 $-CH_3$ ($n=1\sim3$)、 C_3 $-C_6$ シクロアルキル基、芳香族炭化水素を意味し(これらは更に置換されていてもよい)、 R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4

の少なくとも1つは $(-CH_2-CH_2-O)$ 。 $-CH_3$ $(n=1\sim3)$ を意味するものである。

[0179]

上記式 (E1) ~ (E5) のエステルのうち、式 (E3) のリン酸エステルが 好ましく用いられる。

[0180]

 R^1 、 R^2 、および R^3 および/または R^4 (存在する場合)の例は、メチル、エチル、n-プロビル、イソプロピル、n-プチル、t ert -プチル、シクロペキシル、ベンジル、および(-CH $_2$ -CH $_3$ -CH $_4$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_5$ -CH $_6$ -CH $_6$ -CH $_7$ -CH $_8$ -C

[0181]

更に、 R^1 、 R^2 、および R^8 および/または R^4 (存在する場合)が同一であり、 $-CH_2-CH_2O-CH_3$ または($-CH_2-CH_2-O$)。 $-CH_3$ である場合の式(E_1)~(E_5)のエステルを用いることが好ましい。ここでも対応のリン酸エステルが好ましく使用される。

特に好ましい化合物の例は、以下の式(E 1 a)~(E 5 a)で示される化合物である。

[0183]

【化25】

$$B \leftarrow OCH_2 - CH_2OCH_3$$

(E1a)

$$O = C (- OCH_2CH_2OCH_3)_2$$

(E2a)

$$o = P(-- o - CH_2 - CH_2 - O - CH_3)_3$$

(E3a)

(E4a)

及び

$$Si(-O-CH_2-CH_2-OCH_3)_4$$
 (E5a)

[0184]

性質に関して、本明細書に記載したエステルがフォイルにおける可塑剤として 極めて適しており、一般に室温で≦10mPas、好ましくは≦5mPas、特 に≦3mPasの粘度を有する。これらの物質(エステル)の沸点は、それぞれ 大気圧にて測定した場合、一般に約200°以上、好ましくは約250℃以上、 50 ℃の温度で、約 10^{-5} ~約 10^{9} の十分に低い蒸気圧を有する。上記沸点により、これらの物質は蒸留可能であり、高純度で製造される。更にこれらのエステルは大気圧下の広い温度範囲で液体であり、一般には約-30 ℃、好ましくは約-40 ℃に温度を下げても、依然、液体状である。上記エステルは、再充電可能なLi イオンバッテリー用の電解質組成物における溶媒として、約80 ℃以上、好ましくは約120 ℃以上、更に好ましくは約150 ℃以上の温度で使用される。

[0185]

本発明で使用されるエステルは、上述の可塑剤との混合物としても使用可能で ある。

[0186]

潜媒を組み合わせて、その粘度を十分に低いものとし、伝導性塩のイオンに強力な溶媒和作用を付与可能とし、広い温度範囲にわたり液体状であり、電気化学的および化学的に十分に安定であり、加水分解抵抗性を有する溶媒混合物を得るとが好ましい。

[0187]

本発明において用いられるエステルは、例えばK. Mura Kami in Chem. High Polymers (Japan), 7, 188-193ページ(1950)、およびH. Steinberg Organob oron Chemistry, 第5章、J. Wiley & Sons, N.Y. 1964に記載されているような、慣用の方法で製造される。この製造は、通常、エステルの基となる酸、酸無水物または塩化物、例えばC(O)Cl₂、POCl₃、SO₂Cl₂、およびSiCl₄から出発し、これを対応の一価もしくは多価アルコールまたはエステルオールと公知方法で反応させる。

[0188]

本発明の組成物は、無機または有機、好ましくは有機、液体希釈剤に溶解または分散可能である。この場合、得られた混合物の粘度は100~50000mPasであるのが好ましく、次いで公知方法、例えば吹付塗布、流し込み、浸漬、スピンコーティング、ローラー塗布、凸版印刷、凹版印刷、平板印刷、またはス

ば希釈剤の除去および混合物の硬化により行われる。

[0189]

適する有機希釈剤は、脂肪族エーテル、特にテトラヒドロフランおよびジオキ サン、炭化水素、特に炭化水素混合物、例えばベンジン、トルエンおよびキシレ ン、脂肪族エステル、特に酢酸エチルおよび酢酸ブチル、ケトン類、特にアセト ン、メチルメチルケトンおよびシクロヘキサノン、およびDMFおよびNMPで ある。これらの希釈剤を組み合わせて使用することも可能である。

[0190]

適する担体材料は、一般に電極として使用される材料、好ましくは金属、例え ばアルミニウムおよび銅である。また、一時的に仮の担体、例えばフォイル、特 にポリエチレンテレフタラートフォイル等のポリエステルフォイルを使用しても よい。この様なフォイルは、好ましくはポリシロキサンの剥離塗布を施されたも のであるのが有利である。

[0191]

固体電解質とセパレーターも、射出成形、溶融注入成形(メルトキャスティン グ)、プレス成形、配合 (compounding)、または押出成形等により熱可塑的に 製造され、必要に応じて次に本発明の混合物のカレンダー工程に付されるもので ある。

[0192]

本発明の混合物を皮膜形成に付した後、溶媒または可塑剤等の揮発成分が除去 される。

[0193]

本発明の組成物の架橋は、公知方法により、例えばイオン線、電離線、電子ビ ーム (好ましくは加速電圧 2 0 ~ 2 0 0 0 k V 、線量 5 ~ 5 0 M r a d) 、 U V 光または可視光の照射により行われ、ベンジルジメチルケタールや1,3,5-トリメチルベンゾイルトリフェニルホスフィンオキシド等の開始剤を、慣用の方 法で、重合体 I I a に対する最大使用量を特に好ましくは 1 質量 % として添加す るのが好ましく、更に架橋を通常0.5~15分で、フリーラジカル重合による ビスイソプチロニトリル等の開始剤を、重合体IIaに対する最大使用量を通常 5質量%、好ましくはり、05~1質量%として添加すると有利である。更に本 発明における組成物の架橋は電気化学的に誘発された重合、またはイオン性重合 、例えば酸触媒によるカチオン性重合により行わるのが好ましく、この場合の適 する触媒は、主に酸、好ましくはルイス酸、例えばBF。、または特にLiBF 。またはLiPF。である。LiBF。またはLiPF。等のリチウムイオンを 含む触媒は、固体電解質またはセパレーター中に伝導性塩として残存することが 有利である。

[0194]

上記の架橋は、不活性ガスの使用により行われてもよいが、これが必要という わけではない。

[0195]

本発明の組成物が、電気化学セルにおける固体電解質またはセパレーターとして用いられる場合は、解離性リチウムカチオン含有化合物、いわゆる伝導性塩、および必要に応じて他の添加剤、特に好ましくは有機溶媒等、いわゆる電解質が 導入される。

[0196]

これらの物質の一部または全部は、本発明の組成物と、層の製造中に混合されてもよいが、製造後の層に導入されてもよい。

[0197]

合物である。このうち、好ましく使用される伝導性塩はLiPF。である。

[0198]

適する有機電解質は、「可塑剤」として上述した化合物であり、慣用の有機電解質、好ましくはエステル、例えばエチレンカルボナート、プロピレンカルボナート、ジメチルカルボナートおよびジエチルカルポナートまたはこれらの化合物の混合物を用いるのが好ましい。

[0199]

電気化学セルに適する本発明の固体電解質、セパレーターおよび/または電極の厚さは $5\sim5~0~0~\mu$ m、好ましくは $1~0\sim5~0~0~\mu$ m、更に好ましくは $1~0\sim2~0~0~\mu$ m、特に好ましくは $2~0\sim1~0~0~\mu$ m である。

[0200]

本発明で使用される組成物は、電気化学セルにおいて単独の固体電解質および /またはセパレーターおよび/または電極として、または他の固体電極、セパレ ーターおよび/または電極との混合物としても使用可能であるが、固体電解質と しての使用が好ましい。

[0201]

また、固体電解質および/またはセパレーターとして使用する場合、本発明の 組成物を慣用のセパレーターと組み合わせて使用することも可能である。この場 合、本発明によると、全ての慣用のセパレータとの組合わせ使用が可能である。

[0202]

この具体例を以下に記載する。

[0203]

例えば、商品名Celgard (登録商標) およびHipore (登録商標) として市販され、ヨーロッパ特許出願公開第0718901号公報およびヨーロッパ特許第0715364号公報 (これら公報は参考のため、その全内容が本明細書に組み込まれているものとする) に記載されている、微孔性ポリオレフィンフォイルによるセパレーター。ポリエチレンフォイル、ポリプロビレンフォイル、およびポリエチレンまたはポリプロビレンと他の重合体とのブレンドを含むフォイルも同様

[0204]

例えばヨーロッパ特許出願第0798791号公報(同公報も参考のため、その全内容が本明細書に組み込まれているものとする)に記載のような、Goretex 社製の微孔性ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)フォイル。

[0205]

羊毛、繊維および不織布複合体、いわゆる「不織布」。これらの全ては繊維質 の高分子材料、例えばポリオレフィン、ポリアミドおよびポリエステル繊維を用 いて製造される。

[0206]

商品名Nafion (登録商標) として市販されているフォイル。

[0207]

フッ化ビニリデンとヘキサフルオロプロペンの共重合体を基剤とするフォイル。例えば米国特許第5540741号明細書、および米国特許第5478668 号明細書に記載されている。

[0208]

押出により得られる充填剤含有単独重合体、ブロック重合体および共重合体であって、

- (a) オレフィン性炭化水素、例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、イソ ブチレン、プロペン、ヘキセンまたは高級同族体、ブタジエン、シクロペンテン 、シクロヘキセン、ノルボルネン、またはビニルシクロヘキセン、
 - (b) 芳香族炭化水素、例えばスチレンおよびメチルスチレン、
- (c) アクリル酸およびメタアクリル酸、例えばアクリル酸またはメタアクリル酸メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロピルまたはテトラフルオロプロピル、ル、
- (d) アクリロニトリル、メタアクリロニトリル、N-メチルピロリドン、N-ビニルイミダゾール、または酢酸ビニル、

チル、イソプチル、ヘキシル、オクチル、デシル、ドデシル、2-エチルヘキシル、シクロヘキシル、ベンジル、トリフルオロメチル、ヘキサフルオロプロビルまたはテトラフルオロプロビルビニルエーテル、

(f) ハロゲン含有オレフィン性化合物、例えば塩化ビニル、フッ化ビニル、フッ化ビニリデン、塩化ビニリデン、ヘキサフルオロプロペン、トリフルオロプロペン、1,2-ジフルオロエテンまたはテトラフルオロエテン、

から製造されるもの。これらの重合体で使用される充填剤は、本発明で使用される固体 (Ia) である。この種の押出フォイルの組成並びに製造に関する詳細は、ドイツ特許出願公開第19713072.0号公報に記載されている。

[0209]

この種の複合体セパレーター/固体電解質を製造するために、本発明の組成物 を含む少なくとも1層の第一のセパレーター層を、慣用のセパレーターを含む少 なくとも1層の第二のセパレーター層と結合する。上記のように、本発明におい て、これらの層を結合するためにはあらゆる公知方法を用いることが可能である 。従って、第一の層の第二の層への施与は、無圧法、例えば第一の層用の出発材 料の、例えばキャスティングまたはテイフコーティング、および加圧加工法、例 えば押出、張台せ法、特に加熱張合せ法 (hot lamination) 、カレンダリングま たは加圧成形により行われる。このように製造される複合成分を、架橋すること も、電磁線、電気化学的もしくは熱的に硬化される。更に、少なくとも1層の第 一の層に用いられる出発材料を、まず完全にまたは部分的に熱架橋または硬化さ せ、次いで上記のように本発明により用いられる第二の層と、加圧下もしくは圧 力をかけずに結合する。得られた複数のフォイル、すなわち少なくとも1層の、 フォイル状の第一の層と、フォイル状の慣用のセパレーターを結合する場合、張 合せ法によるのが好ましく、一般には約100~160℃、好ましくは約115 ~約140℃(加熱張合せ法)により行われ、各場合における正確な温度は、特 に、使用される慣用のセパレーターに依存して変化する。例えば、ポリプロピレ ンフィルムが使用される場合には、ポリエチレンフィルムが使用される場合より

合素子の製造中に、完全または部分的に架橋状態であってもよく、張合せにより 得られた複合素子を、必要に応じて、再度架橋してもよく、または後架橋を行わ ずに直接使用してもよい。

[0210]

得られた複合セパレーター/固体電解質を、電気化学セルにおけるセパレーター/固体電解質として使用する場合、複合セパレータ/固体電解質を慣用のアノードおよびカソードと結合する。更に、解離可能なリチウムカチオン含有化合物、いわゆる伝導性塩と、必要に応じて他の添加剤、特に有機溶媒、いわゆる電解質等が導入される。ここに挙げた物質の一部または全てを、本発明における複合セパレーター/固体電解質の製造の間に混合するか、若しくはその製造の後に導入する。

[0211]

使用した伝導性塩は、上述の一般に公知の伝導性塩であってもよい。

[0212]

更に、本発明は、特に電気化学セルにおいて、好ましくはフォイルの形状で、 更に好ましくは総体的な厚さが15~1500μm、特に50~500μmのフォイルの形状で使用可能であり、少なくとも1層の、化合物 I b または化合物 I c を含有する上記定義による組成物を含む第一の層と、少なくとも1層の、固体 I a を含有し、化合物 I c および I b 含有しない上記定義による組成物を含む第二の層とを具備する複合素子に関する。この複合素子を慣用の電極、例えばグラファイト製のアノード等と結合してもよい。上記定義による第一の層は、化合物 I b を含み、これにより以下の素子が得られる。

[0213]

アノード (慣用のもの) /第二の層(セバレーター)/第一の層(カソード) 更に、上述の型の複合素子を製造するための方法について説明する。この方法 は以下の工程を含むものである。

[0214]

(I) 上述の、少なくとも1層の第一の層の製造、

([[]]) これに次ぐ、少なくとも1層の第一の層の、少なくとも1層の第二 の層との、慣用の塗布方法による結合。

[0215]

少なくとも1層の第二の層は、一時的な担体上に製造されるのが好ましい。本 発明において、通常使用される一時的な担体、例えばポリエステルまたは紙の剥 離フィルム、好ましくは被覆処理された、例えばシリコン化ポリエステルフィル ムが使用される。しかしながら、この第二の層を常設の担体上、例えば散逸電極 上に製造しても、または担体を全く用いずに製造してもよい。

[0216]

上述の層の結合または製造は、フィルムの塗布または製造のための無加圧法、 例えばキャスティングまたはナイフコーティングにより、または加圧法、例えば 押出、張合せ、好ましくは加熱張合せ、カレンダリングまたは加圧成形により行 われる。このように製造された複合素子を、必要に応じて電磁線により、または 電気化学的もしくは熱的に架橋または硬化してもよい。

[0217]

上記説明からわかるように、剥離フィルム/セパレーター(第二の層)/電極 (第一の層)を構成要素として含む複合素子が、容易に製造される。

[0218]

更に、両面被覆により、アノード/セパレーター/カソードを構成要素として 含む複合素子を提供することが可能である。

[0219]

この場合の操作を以下に説明する。

[0220]

まず、第一の化合物 I c、例えばグラファイト、導電性ブラック、高分子材料 II、伝導性塩および可塑剤、例えばプロピレンカルボナートを混合し、得られ た混合物を散逸電極上にキャストし、次いでUV光を照射する(成分1)。次い でカソード材料、例えばLiMn20』を伝導性ブラックで被覆した散逸電極に 施与し、固体Iaを含み、化合物Ib、Icは含まない本発明の組成物と、伝導 光を照射する(成分2)。上記の2成分を結合することにより、電気化学セルと して、いかなる所望の固体状および/または液体状電解質と組み合わせても使用 可能な複合素子が得られる。

[0221]

固体電解質/アノードまたは固体電解質/カソードまたはカソード/固体電解 質/アノードから成るいずれの複合体も、他に添加剤を用いずに、セパレータフ ォイルとアノードフォイルおよび/またはカソードフォイルを、>80℃の温度 で張台せることにより製造されるものである。この場合、例えば固体Iaを含む 本発明の組成物を、慣用のアノードまたはカソード上に積層、アノードまたはカ ソード/固体電解質(セパレーター)複合体を得ることも簡単に行われる。この 複合体を更に、慣用のカソードまたはアノードと組み合わせて用いることも可能 である。

[0222]

上記のアノード/セパレーター/カソード複合素子も担体または散逸電極を用 いずに製造可能である。これは、上述の第一の層と第二の層から成る複合素子が 、電気化学セルとして使用されるに十分な機械安定性を有するためである。

[0223]

本発明による組成物は、以下の形態で用いられる。

[0224]

【表1】

カソード	固体電解質/セパレーター	アノード
慣用のもの	本発明の組成物	慣用のもの
本発明の組成物	本発明の組成物	本発明の組成物
本発明の組成物	本発明の組成物	慣用のもの
慣用のもの	本発明の組成物	本発明の組成物
慣用のもの	慣用のもの	本発明の組成物
本発明の組成物	慣用のもの	慣用のもの

[0225]

この様な形態の複合素子を、皮膜形成または他の加工における慣用の方法、例 えばキャスティングおよび張合せ法(ラミネーション)を用いる本発明の成形に ついて上述したと同様の方法で製造する。使用する固体電解質/セパレーターは 、上記の複合セパレータ/固体電解質であってもよい。

[0226]

この種の複合素子に、電解質および伝導性塩を、層同士の結合の前、または好ましくは後に、必要に応じて適当な散逸電極、例えば金属フォイルと接触させた後に、またはパッテリーのケースに複合素子を導入した後に充填する。これにより、本発明の混合物を使用する場合(特に上述固体をセパレーターに含み、場合によっては電極にも含んで使用することにより)、層の特別の微孔性構造により、電解質と伝導性塩の取り込みと、空孔中の空気の排除が可能となる。充填は、使用する電解質に応じて、0℃~約100℃の温度で行われる。

[0227]

本発明における電気化学セルは、特に自動車用、装置用または扁平のバッテリーとして使用される。

[0228]

上記説明から明らかなように、本発明は、本発明の組成物の使用法、並びに固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載パッテリー、静止装置用バッテリー、装置バッテリー、または電気装置用バッテリーを製造するための上述の複合素子、並びにそれぞれ本発明の混合物または上述の複合素子を含む、固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載パッテリー、静止装置用バッテリー、装置バッテリー、または電気装置用バッテリーにも関するものである。

[0229]

更に、本発明は上述の固体電解質、セパレーターもしくは電極、またはこれら

車用パッテリー、装置用パッテリーまたは扁平パッテリーとしての使用法に関する。

[0230]

以下に実施例を挙げて、本発明を更に詳細に説明する。

[0231]

図1は実施例1により得られた電気化学セルを稼動させた(電圧:4、15V) 結果を示す。

[0232]

製造実施例1(PA1)

まず、800gのキシレンを85℃に暖めた。次いで、

- 100gのアクリル酸ラウリル、
- 300gのアクリル酸ジヒドロジシクロペンタジエニル、
- 120gのメタアクリル酸グリシジル、
- 480gのアクリル酸エチルヘキシル、および

2gのメルカプトエクノール、

の混合物から成る供給材料Iと、

- 30gのWako V59 (アゾ開始剤 V 59) 、および
- 200gのキシレン、

の混合物から成る供給材料IIと、の供給を同時に開始した。

[0233]

供給材料 I を、1.5時間で、供給材料 I I を 2 時間で、それぞれ反応器に導入した。この操作の間、温度を 80~90℃に保持した。次いで混合物を 90℃にて更に 3 時間反応させた。

[0234]

次いで、

- 166gの4-ヒドロキシベンゾフェノンと、
- 0.83gのジメチルアミノビリジンと、から成る混合物を添加した。得られた混合物を更に2~3時間反応させ、エポキシド価<0.01に達した。

製造実施例2(PA2)

まず、800gのキシレンを85℃に暖めた。次いで、

232.5gのアクリル酸ラウリル、

232.5gのアクリル酸ジヒドロジシクロペンタジエエル、

93gのメタアクリル酸グリシジル、および

442gのアクリル酸エチルヘキシル、

の混合物から成る供給材料Iと、

30gのWako V59 (アゾ開始剤 V 59) 、および

200gのキシレン、

の混合物から成る供給材料 I I と、を 1.5時間(供給材料 I)、および 2時間 (供給材料 I I)で、同時に反応器に導入した。この操作の間、温度を 80~9 0℃に保持した。

[0236]

次いで混合物を90℃にて更に3時間反応させた。

[0237]

更に、

128.65gの4-ヒドロキシベンプフェノン、

0.65gのジメチルアミノビリジン、および

128.65 gのキシレン、から成る混合物を添加した。得られた混合物を更に2~3時間反応させ、エポキシド価<0.01に達した。

[0238]

実施例1

まず、6 gのフッ化ビニリデンーへキサフルオロプロピレン共重合体 (Kynarf lex (登録商標) 2801、BLF-Atochem) のトルエン/メチルエチルケトン (7.5:50) 溶液64 gと、製造実施例1により得られた、4.6 gのPA1のキシレン溶液を添加した。次いで1、7 gのリン酸トリス (2-エチルヘキシル) を添加した。

[0239]

溶媒を除去し、乾燥した被覆を剥離し、約 2.3μ m厚のフィルムを得た。これを、超光活性蛍光灯(superactinic fluorescent tube) (TL09、フィリップ社製) による場で5 c mの距離で5 分間にわたる照射により光架橋させた。

[0240]

得られたフィルムを固体電解質として用い、カソードとしてのLiCoO₂、 およびアノードとしてのグラファイトと結合し、サーキュラーサンドウィッチセ ルを得た。LiPF。を伝導性塩として、エチレンカルボナートとジエチレンカ ルポナートとの1:1混合物を液体電解質として用い、4、15 Vの電圧印加に より稼動する電気化学セルを得た。

[0241]

このセルを用いた、バッテリーについてのデータを以下に示す。

バッテリーテスト

カソート。領域: 1 c m2

アノード領域:1cm²

単位領域あたりのカソード質量:263.6g/m²

電解質: $1 M LiPF_6$ /エチレンカルポナート(EC): ジエチレンカルポナート(DEC)=1:1

上記バッテリーの稼動の結果を図1に記載する。このセルの、例えば5回目の 故電サイクルにおけるカソードにおけるキャパシタンスは86mAh/gである ことがわかる(表1参照)。

[0242]

【表2】

<u>表 l</u>

サイクル	半サイクル	電流密度 [mA/cm²]	キャパシタンス率 [mAh/g]		
No.			充電	放電	
1	c (Liアウト)	0.5	97.1		
	d (Liイン)	-1.0		94.3	
2	c (Liアウト)	0.5	93.8		
	d (Liイン)	-1.0		90.9	
3	c (Liアウト)	0.5	92.0	,	
	d(Liイン)	-1.0		91.5	
4	c (Liアウト)	0,5	91.1		
	d (Liイン)	-1.0		89.0	
5	c (Liアウト)	0.5	88.4		
	d (Liイン)	-1,0		86.0	
6	c (Liアウト)	0.5	85.0		
ı	c (Liアウト)	0.25	5.3	ļ	
	d (Liイン)	-3.0		23.1	
7	c (Liアウト)	1.0	16.2		
v	d (Liイン)	-2.0	777-1	40.2	
8	c (Liアウト)	1.0	37.5		
	d (Liイン)	-2.0		36.7	
9	c (Liアウト)	1.0	35.6		
	d (Liイン)	-2,0		32.7	
10	c (Liアウト)	1.0	31.8		
	d (Liイン)	-2.0		28.5	
11	c (Liアウト)	1.0	27.6		
	d (Liイン)	-2.0		24.5	
12	c (Liアウト)	0.5	31.9		
	c (Liイン)	0.25	4.8		

[0243]

実施例2

1と同様の方法により、本発明の組成物を製造した。更に、1.7gのリン酸トリス(2-エチルヘキシル)を使用した。

[0244]

得られた組成物を、実施例1と同様に厚さ29μmのフィルムに加工した。このフィルムを、実施例1に記載のような5分間の光照射により光架橋させた。このフィルムを実施例1と同様に用い、サンドウィッチ状のセルを製造した。

[0245]

これを実施例1のセルの場合と同様にテストした。

[0246]

このセルを用いたバッテリーのデータを以下に示す。

バッテリーテスト

カソード領域:10m~

アノード領域:1cm~

単位領域あたりのカソード質量:270g/m²

電解質: $1M LiPF_6$ /エチレンカルポナート(EC):ジエチレンカルポナート(DEC)=1:1

上記バッテリーの稼動の結果を図2に記載する。このセルの、例えば5回目の 放電サイクルにおけるカソードにおけるキャパシタンスは109mAh/gであ ることがわかる(表2参照)。

[0247]

【表3】

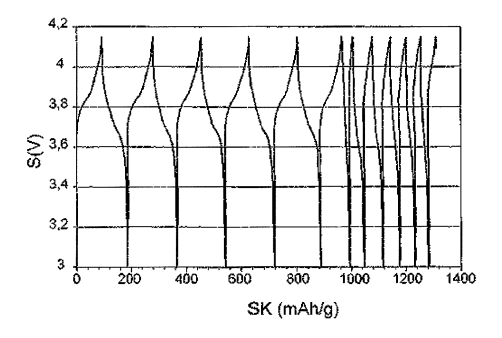
麦 2

サイクル	半サイクル	電流密度 [mA/cm²]	キャパシタンス率 [mAh	
No.			光 電	放電
]	c (Liアウト)	0.5	124.0	
	d (Liイン)	-1.0		113.2
2	c (Liアウト)	0.5	115.2	
	d (Liイン)	-1.0		111.8
3	c (Liアウト)	0.5	113.2	
	d (Liイン)	-1.0		110.5
4	c (Liアウト)	0.5	111,4	
	d (Liイン)	-1.0		109.3
5	c (Liアウト)	0.5	110.6	<u></u>
	d (Liイン)	-1.0		108.9
6	c (Liアウト)	0.5	108.8	
	c (Li7ウト)	0.25	5.5	ļ
	d (Liイン)	-3.0		93.1
7	c (Liアウト)	1.0	84.0	<u></u>
	す (ロイン)	-2.0		98.7
8	c (Liアウト)	1.0	98.5	
	d (Liイン)	-2.0		98,1
9	c (Liアウト)	1.0	98.9	
	d (Liイン)	-2.0		98.2
10	c (Liアウト)		99,4	
-	d (Liイン)	-2.0		98.6
]]	c (LiTウト)	1.0	99.8	
	d (Liイン)	-2.0		98.7
12	c (Liアウト)	0.5	106.1	
	c (Liイン)	0.25	5,0	

(75)

[図1]

FIG.1

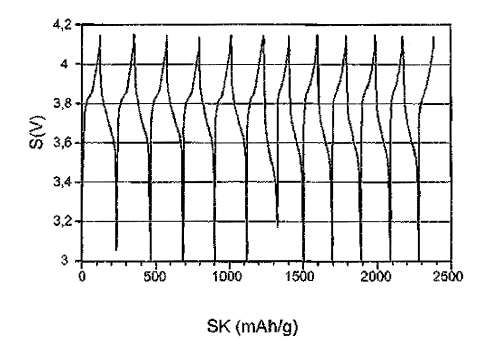


特表2002-522872

(76)

[図2]

FIG.2



【手続補正書】特許協力条約第34条補正の翻訳文提出書

【提出日】平成12年9月7日(2000.9.7)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正內容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (a) 固体 Ia、または電気化学セルのカソード材料として作 用する化合物Ib、または電気化学セルのアノード材料として作用する化合物I c、または固体Ⅰaと化合物Ⅰbまたは化合物Ⅰcとの混合物である、一次粒径 5 nm~100μmの、0~1質量%未満のピグメント(I)、および

(b) (IIa)鎖の末端および/または側方位置に、熱および/またはUV照射 により架橋反応可能な反応基 (RG) を含み、鎖の末端および/または側 部位置に、高温および/またはUV光の使用により三重項励起状態で水素 を引き抜くことが可能な少なくとも1個の反応基RGaを有し、更 に鎖の末端および/または側部位置に、RGaとは異なり、RGaと共反 応性の少なくとも1個の反応基RGbとを含み、全重合体分子が平均的に 少なくとも1個の反応基RGaおよび1個の反応基RGbを有する、1~ 100質量%の重合体または共重合体(IIa)と、

(IIb) 反応基 (RG) を全く含まない、0~99質量%の1種類以上 の熱可塑性またはイオン伝導性重合体または共重合体(IIb)と、

を含む、99質量%を超過し、100質量%までの高分子材料(II)を含み、 重合体ⅠⅠbの割合が0質量%であり、重合体ⅠⅠaの割合が100質量%で ある以外の場合の組成物。

【請求項2】 重合体 I I a がアクリラートまたはメタアクリラートの重合 体または共重合体であり、ベンプフェノン単位を有する反応基RGaと、ジヒド ロジシクロペンタジエン単位を有する反応基RGbを含む、請求項1に記載の組

【請求項3】 重合体IIbが、塩化ビニル、アクリロニトリルおよびフッ化ビニリデンの重合体または共重合体、塩化ビニルと塩化ビニリデンの共重合体、塩化ビニルとアクリロニトリルの共重合体、フッ化ビニリデンとへキサフルオロプロピレンの共重合体、フッ化ビニリデンと、スッ化ビニリデンとの併用、フッ化ビニリデンと、ヘキサフルオロプロピレンと、フッ化ビニル、テトラフルオロエチレンおよびトリフルオロエチレンから選択される化合物との三元共重合体、およびボリウレタン、ポリTHF、ポリエチレンオキシド、溶剤溶性ポリオレフィンおよびこれらの共重合体、ポリビニルピロリドン、および重合体IIaとは異なるボリアクリラートから選択される、請求項1または2に記載の組成物。

【請求項4】 重合体IIaが、請求項2に記載の定義による重合体であり、重合体IIbがフッ化ビエリデンとヘキサフルオロプロピレンの共重合体である、請求項1~3のいずれかに記載の組成物。

【請求項5】 少なくとも1層の、化合物Ibまたは化合物Icを含有する 請求項1~4のいずれかに記載の組成物を含む第一の層と、少なくとも1層の、 固体Iaを含有し、化合物IcおよびIbを含有しない請求項1~4のいずれか に記載の第二の層を含む複合素子。

【請求項6】 請求項1~4のいずれかに記載の組成物または請求項5に記載の複合素子を、固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載バッテリー、静止装置用バッテリー、装置バッテリー、または電気装置用バッテリーを製造するために使用する方法。

【請求項7】 請求項1~4のいずれかに記載の組成物または請求項5に記載の複合素子を含む、固体電解質、セパレーター、電極、センサー、エレクトロクロミックウインドウ、ディスプレー、キャパシター、イオン伝導性フォイルまたは機載バッテリー、静止装置用バッテリー、装置パッテリー、または電気装置用バッテリー。

【請求項8】 請求項7に記載の固体電解質、セパレーターもしくは電極、

【国際調査報告】

INT	ERNATIONAL SEARCH REPORT	part	
			(AppScetton No
		PCT/EP	99/05702
A. CLASSIN IPC 7	COSES/00 HOIN10/40		
Accounting to	sceneral entern Conscionation (PC) or to both record uses	ejikanon and ₩C	
9. 1961 0 38	SEARCHED	halfa arechair)	
IPC ?	customation accusated (crossification system to-loneology classifi COSF HOLD COSL		
	ti mikka sati osi makashnamerush mwimisi pa papi perito borionade qoc		
EN CATALON CO	स्त्र हरड़र कारवास्त्र प्राप्तान क्षात्र हरू है insanctioned दब्बादन क्षात्रक प्राप्तान जो वर्षा	a baso ond, whose proclines, occurs some	ु अधिकद्।
C. DOCUMB	NYS CONSIDERED TO DE FELEVANT		1
Consegory *	Charjonica electronist with Indication, where spanishing at the	o roževani passegos	Felevant to drawk No
Υ	DE 196 12 769 A (BASE AG) 2 October 1997 (1997-10-02) cited in the application page 2, line I - line 37 page 2, line 53 -page 3, line page 3, line 12 -page 4, line	36]- -9
Y	page 4, line 50 -page S, line 1-14 US 5 558 911 A (R. BLUM) 24 September 1996 (1996-09-24) cited in the application the whole document		<u>ē</u> −9
	·	-/	a larania away
X Per	United to action and all bead as an area of box C.	Patent temby mumbers du	9 (3) 9C (4) = 7 (3)
An georem Constitution Const	conjunted of chied documents: und defining the general matter of the left which is excepted to editable the problem to the research of the matter of the left which is excepted to editable the problem to the research of the left which is excepted to the search of the left which is excepted to the left whi	escursant is combined with o	continued in the state of the s
<u></u>	actual completion of the leberastichés search	Case of antiling of the imeraal	tage raws lend
) :	30 November 1999	06/12/1999	
Name on c	smalling address of the 1854. European Platent Collins. P.D. 3016 Perfections 2. 19. = 2200 Nr Nijavič. 19. 14.3040, 7s. 31 851 sports Fox (-81-79) 34-3040, 7s. 31 851 sports Fox (-81-79) 340-3010	Aumanteaconka Permentier, k	1

page 1 of 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	CRIMITOTAL SEASON REPURI			
		Inter eat Application No		
		PCT/EP 99/05/702		
.γ\λevapin	1804) BOCHUTENT'S CONSIDERED TO BE PELEVANT			
alegory *	PERCENCE MELANION AND AN AND AND AND AND AND AND AND AND	Recover to claim equ.		
ſ	G. EISELE: "Mécanisme de photoréticulation de polymères contenent le motif dicyclopentadiène en présence et en absence de benzophénome." MACROROL. CHEM. PHYS., vol. 197, May 1996 (1996-05), pages 1731-1756, XP000630364 page 1731 -page 1755	1-9		
Y	DE 196 53 63] A (BASE COATINGS AG) 25 June 1998 (1998-06-25) The whole document	1-9		
A	US 5 098 973 A (S. KOZUKA) 24 March 1992 (1992-03-24) claims 1-7	ī		
À	EP 0 377 199 A (BASE AG) 11 July 1990 (1990-07-11) claim 1	ī		
A	US 4 241 149 A (M. M. LABES) 23 December 1980 (1980-12-23) claims 1-11	ì		
A	EP 0 526 399 A (CIBA-GE1GY AG) 3 February 1993 (1993-02-03) claims 1-19	1		
A	EP 0 666 607 A (HYDRO-QUEBEC) 9 August 1995 (1995-98-09) Claims 1-19	1		
Á	EP 0 395 990 A (BASE AG) 7 November 1990 (1998-11-07) page 4, line 43 -page 6, line 17; claims 1-3	1		
Á	DE 44 33 290 A (LOHMANN GMBH) 21 March 1996 (1996-03-21) page 3, line 15 -page 5, line 8; claims 1-16	1		

page 2 of 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Peiem documen	1	Publication		atont femily	Publication
cited in scarch eep		data		nembar(a)	¢æe
DE 19612769	Á	02-10-1997	AU	2292797 A	22-10-1997
			ÇA	2250167 A	09-10-1997
			CN	1220030 A	16-06-1999 09-10-1997
			WO Ep	9737397 A 0890196 A	i3-01-1999
			ZA	9702672 A	28-09-1998
us 5558911	A	24-09-1996	DE	4413436 A	19-10-1995
63 2020211	-	4. 03 1334	ĒP	0678562 A	25-10-1995
DE 19653631	. A	25-06-1998	WO	9828345 A	02-07-1998
			EP	6946603 A	06-16-1999
US 5098973	A	24-03-1998	JP	2057471 B	17-92-1999
			JP	3079609 A	04-04-1991
EP 377199	A	11-07-1990	DE	3804445 A	19-07-1990
			AT AN	89837 T	15-06-1993 15-01-1992
			AU AU	619069 B 4733789 A	05-07-1990
			ea Ca	2005241 A	30-06-1991
			ĔŜ	2055002 T	16-08-1994
			FI	98921 B	30-05-1997
			JP	2229810 A	12-09-1990
			JР	2846014 B	13-01-1999 01-07-1998
			KR US	139625 B 5128386 A	07-07-199
A 62414A0		23-12-1980	 0E	3027014 A	05-02-198
US 4241149	А	\$3-14-1200	FR	2466974 A	10-04-198
			GB	2054255 A,B	11-02-198
			JP	56020177 A	25-02-198 22-01-198
			KL	8004149 A	
EP 526399	A	03-02-1993	CA	2074668 A	30-01-199:
			DE	59203814 D	02-11-199: 24-09 - 19 9
			JP U\$	5247401 A 5420204 A	30-05-199
EP 665697	À	09-08-1995	US	5486435 A	23-01-199
TE OGDOS!	n	05 601520	ĊĀ	2134955 A	26-07-199
			39	7237258 A	12-09-199
			US	5622792 A	22-04-199
EP 395990	Ā	07-11-1990	OE.	3914374 A	11-10-199
· ·			CA	2013952 A	29-10-199
			ĐE	59004084 D	17-02-199 19-12-199
			JP JP	2305847 A 2898348 B	31-05-199
			US US	5073611 A	17-12-199
OE 4433290	A	21-03-1996	DE	0447615 A	13-07-199

Kates acteus & See (bankui se er keruare) intrik 1815)

フロントペー	- ジの続き				
(51) Int.Cl.	3	Fi		シーンユート	(参考)
H01G	9/025	H01M	2/16	P	
H 0 1 M	2/ <u>1</u> 5		4/02	В	
	4/92		10/40	В	
	<u>1</u> 0/40	H01G	9/00	301G	
(81)指定国	EP(AT. BE, CH, CY.				
DE. DK.	ES, FI, FR, GB, GR, IE, I				
T. LU, N	MC. NL, PT, SE), EA(AM, A2				
, BY, KO	G. K2, MD. RU, TJ, TM), AL				
, AU, BG	G. BR, BY, CA, CN, C2, GE,				
HR. HU,	ID, IL. IN, JP. KR, KZ, L				
T. LV, N	MK. MX, NO, NZ. PL, RO. RU				
, SG, S	I. SK, TR. UA, US, 2A				
(72)発明者	ブルーム, ライナー				
	ドイツ、D = 67069。ルートヴィッヒスハ				
	ーフェン、リュディガーシュトラーセ、64				
(72)発明者	ケラー, ベーター				
	ドイツ、D-56583.シュピーゼンーエル				
	フェルスベルク、モーツァルトシュトラー				
	·환. 영				
(72)発明者	バウァ, シュテファン				
	ドイツ、D-67126、ホッホドルフーアセ				
	ンハイム、ハウプトシュトラーセ、65アー				
(72)発明者	プロンステルト, ベルント				
	ドイツ、Dー67166. オターシュタット、				
	ツァンダーシュトラーセ、35				

```
ドターム(参考) 43002 AA023 BB01X BB023 BB113
                      BC023 BC12W BD04X BD05X
                      BD14X BD143 BD153 BG04X
                      BG05X BG07W BG10X BG13W
                      BJOOM BJGOX BMOO3 BPO3X
                      CE003 CF01W CF03W CF03X
                     CF04W CF04X CF10W CF19X
                     CF22W CF23W CF27W CF27X
                     CG09X CH02X CH03X CK02X
                     CL003 CN01X CM013 CM043
                     CN013 CN023 CP03X CP18X
                     QQ01X DA016 DA026 DA036
                     DC006 DE076 DE086 DE096
                     DE106 DE116 DE136 DE146
                     DE186 DE226 DE236 DE246
                     DG026 DG066 DH046 DJ006
                     D3016 D3046 D3056 DK006
                     DL006 FA003 FA006 FA016
                      FA046 FA066 FD020 GF00
                      GH00 GQ02
                40100 ALOSP BA02P BA12P BA15P
                      BA22P BA37P BA38P BC43P
                      CA01 HA53 HE44 JA43 JA44
                5HG21 BB01 BB15 CC04 CC05 CC08
                     EE02 EE03 EE04 EE05 EE06
                     EE07 EE08 EE09 EE10 EE15
                     EE23 EE25 EE27 EE31 HH01
                5H029 AJ14 AK03 AL07 AM03 AM05
                     AM07 AM16 BJ04 BJ12 BJ13
                     CJ02 DJ04 DJ13 DJ15 DJ16
                     E301 E303 E304 E305 E306
                     E308 E311 E312 E313 E314
                     H305
                5H050 AA19 BA18 CA08 CB08 DA13
                     DA19 EA23 EA24 EA28 FA04
                      FA13 FA18 GA01 GA02 HA01
                     HA05
```